## (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

(43) 国際公開日 2005 年1 月27 日 (27.01.2005)

**PCT** 

## (10) 国際公開番号 WO 2005/007151 A1

(51) 国際特許分類7:

A61K 31/167, A61P 17/00, 35/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/010558

(22) 国際出願日:

2004年7月16日 (16.07.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-197807 2003年7月16日(16.07.2003) 」

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 株式会社 医薬分子設計研究所 (INSTITUTE OF MEDICINAL MOLECULAR DESIGN. INC.) [JP/JP]; 〒1130033 東 京都文京区本郷5丁目24番5号 角川本郷ビル4F Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 板井 昭子 (ITAI, Akiko) [JP/JP]; 〒1130033 東京都文京区本郷 5 丁目 2 4番5号 角川本郷ビル4 F 株式会社医薬分子設計研究所内 Tokyo (JP). 武藤 進 (MUTO, Susumu) [JP/JP]; 〒1130033 東京都文京区本郷 5 丁目 2 4番 5 号 角川本郷ビル4 F 株式会社医薬分子設計研究所内 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 特許業務法人特許事務所サイクス (SIKS & CO.); 〒1040031 東京都中央区京橋一丁目8番7号京橋日殖ビル8階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

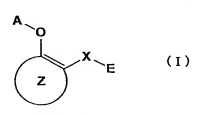
添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: CHROMATOSIS REMEDIES

(54) 発明の名称: 皮膚色素沈着の治療剤



(57) Abstract: Preventive and/or therapeutic drugs for chromatosis and/or skin cancer, containing as the active ingredient substances selected from the group consisting of compounds represented by the general formula (I), pharmacologically acceptable salts of the same, and hydrates and solvates thereof: (I) wherein X is a connecting group whose main chain has 2 to 5 atoms (which group may be substituted); A is hydrogen or acetyl; E is optionally substituted aryl or optionally substituted heteroaryl; and Z is arene which may have a substituent in addition to the groups represented by the general formulae: -O-A (wherein A is as defined above)

and -X-E (wherein X and E are each as defined above) or heteroarene which may have a substituent in addition to the groups represented by the general formulae: -O-A (wherein A is as defined above) and -X-E (wherein X and E are each as defined above).

(57) 要約:

## 下記一般式(I):

(式中、Xは、主鎖の原子数が2ないし5である連結基(該連結基は置換基を有していてもよい)を表し、Aは、水素原子又はアセチル基を表し、Eは、置換基を有していてもよいアリール基又は置換基を有していてもよいヘテロアリール基を表し、環Zは、式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよいアレーン、又は式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよいヘテロアレーンを表す)で表される基の他に更に置換基を有していてもよいヘテロアレーンを表す)で表される化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む、皮膚への色素沈着及び/又は皮膚癌発生の予防及び/又は治療のための医薬。

## 明細書

#### 皮膚色素沈着の治療剤

#### 技術分野,

本発明は、皮膚への紫外線照射に起因する色素沈着及び皮膚癌発生の予防及びノスは治療に有効な医薬に関する。

## 背景技術

皮膚への紫外線照射は、皮膚に火傷に似たダメージを与え且つ皮下へ色素沈着を誘導し皮膚を黒変させる。この現象は日焼けとして良く知られているが、皮下への色素沈着のメカニズムがはっきりしてきたのは最近のことである。皮膚に紫外線があたるとその刺激により TNF (腫瘍壊死因子)、IL-1 (インターロイキン-1)、bFGF (塩基性線維芽細胞成長因子)等のサイトカインが分泌され、その刺激によりメラニン産生細胞であるメラノサイトが形質変化、増殖し、メラニン色素が多量に合成され、それが表皮のケラチノサイトに移動、沈着し皮膚の黒変が起こるというものである (「アメリカン・ジャーナル・オブ・パソロジー (American Journal of Pathology)」、(米国)、2001年、第158巻、第3号、p.943-953参照。)。

従って、紫外線照射に起因する皮膚への色素沈着を防止するためには、皮膚にあたる紫外線の抑制、メラノサイトの増殖抑制またはメラニン色素の合成阻害が考えられる。紫外線の抑制剤については、皮膚への塗布剤として実用化されているが、持続時間が短く、まだ紫外線の抑制効果も十分でない。メラニン色素の合成阻害剤についても、塗布剤として実用化されているが、その効果も十分とは言えないばかりか、その成分の代表例として知られているコウジ酸には発ガン性があることが知られるに至った。今のところ、紫外線照射に起因する皮膚の色素沈着防止については十分に有効な手段がないのが現状である。

また、皮膚への紫外線照射が、皮膚癌を発生させる原因となっていることは周知の事実となっているが、その際の発癌のメカニズムについても紫外線照射に起因する細胞の形質変化及び増殖が注目されている(「キャンサー・リサーチ(Cancer Research)」, (米国), 2002年, 第62巻, 第22号, p. 6724-6730参照。)。紫外線は細胞増殖刺激を与えると同時に組織の細胞の DNA にも損傷を与える可能性もあるため、増殖をしている細胞の中に異常増殖をするものが出現し、メラノーマ等の皮膚癌を発症するというものである。

従って、紫外線照射時のメラノサイトの安全な細胞の形質変化及び/又は増殖 抑制剤は、色素沈着の抑制のみならず、皮膚癌発生の予防効果も期待できると考 えられるが、これまでにそのような薬剤の報告はない。

一方、N-フェニルサリチルアミド誘導体は、米国特許第4358443号明 細書に植物成長阻害剤としての開示があり、医薬としては欧州特許第02212 11号明細書、特開昭62-99329号公報、及び米国特許第6117859 号明細書に抗炎症剤として開示されている。また、国際公開第99/65499 号パンフレット、国際公開第02/49632号パンフレット、及び国際公開第02/076918号パンフレットにNF- κ B阻害剤として、国際公開第02/051397号パンフレットにサイトカイン産生抑制剤として開示されている。 さらに、N-アリールサリチルアミド誘導体及びN-ヘテロアリールサリチルアミド誘導体は、

- (1) NF-κB活性化阻害剤(国際公開第03/103654号パンフレット)
- (2) 癌治療剤(国際公開第03/103655号パンフレット)
- (3) 神経変性疾患治療剤(国際公開第03/103657号パンフレット)
- (4)糖尿病治療薬(国際公開第03/103648号パンフレット)
- (5) 抗アレルギー薬(国際公開第03/103665号パンフレット)
- (6) AP-1及びNFAT活性化阻害剤(国際公開第03/103647号パンフレット)
  - (7)免疫関連プロテインキナーゼ阻害剤(国際公開第03/103658号パ

ンフレット)

として開示されている。

しかしながら、上記米国特許第4358443号明細書、欧州特許第0221211号明細書、特開昭62-99329号公報、米国特許第6117859号明細書、国際公開第99/65499号パンフレット、国際公開第02/49632号パンフレット、国際公開第02/076918号パンフレット、国際公開第02/051397号パンフレット、国際公開第03/103654号パンフレット、国際公開第03/103654号パンフレット、国際公開第03/103655号パンフレット、国際公開第03/103647号パンフレット、国際公開第03/103647号パンフレット、及び国際公開第03/103658号パンフレット、及び国際公開第03/103658号パンフレットには、それらに記載された化合物が、皮膚への色素沈着及び/又は皮膚癌発生の予防及び/又は治療に有用であること、ならびに紫外線照射に起因するメラノサイトの形質変化及び/又は増殖抑制作用を有することは示唆ないし教示されていない。

#### 発明の開示

本発明の課題は、紫外線照射時の皮膚への色素沈着を抑制するとともに皮膚癌の発生も抑制する医薬を提供することにある。本発明者らは上記の課題を解決すべく、一般的に毒性の低いと言われ、サイトカイン遊離抑制効果の知られているサリチルアミド誘導体の紫外線刺激下でのメラノサイトの増殖抑制作用について鋭意研究した結果、Nー置換サリチルアミド誘導体、とりわけN-アリールサリチルアミド誘導体、特にアニリン部分の2,5位又は3,5位が置換されたNーフェニルサリチルアミド誘導体、チアゾール環の4,5位が置換されたNー(チアゾールー2ーイル)サリチルアミド誘導体が、紫外線刺激下でのメラノサイトの形質変化及び増殖の抑制作用において極めて優れた活性を有しており、皮膚への色素沈着または皮膚癌発生の予防及び/又は治療を達成できることを見出した。また、さらにその類縁体であるヒドロキシアリール誘導体についても検討を行い、

本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、

## (1) 下記一般式(I):

(式中、

Xは、主鎖の原子数が2ないし5である連結基(該連結基は置換基を有していてもよい)を表し、

Aは、水素原子又はアセチル基を表し、

Eは、置換基を有していてもよいアリール基又は置換基を有していてもよいヘテロアリール基を表し、

環Zは、式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよいアレーン、又は式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよいヘテロアレーンを表す)で表される化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む、皮膚への色素沈着及び/又は皮膚癌発生の予防及び/又は治療のための医薬を提供するものである。

本発明により提供される好適な医薬としては、

(2) Xが、下記連結基群  $\alpha$  より選択される基(該基は置換基を有していてもよい) であり、

Aが、水素原子又はアセチル基であり、

Eが、置換基を有していてもよい $C_6 \sim C_{10}$ のアリール基又は置換基を有していてもよい5ないし13員のヘテロアリール基であり、

環Zが、式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、 X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していて もよい $C_6\sim C_{10}$ のアレーン、又は式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、X及びEは上記定義と同義である)で表される基の 他に更に置換基を有していてもよい 5 ないし 1 3 員の-0 テロアレーンである化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和 物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、

[連結基群α] 下記式:

(式中、左側の結合手が環 Z に結合し右側の結合手が E に結合する)

### (3) Xが、下記式:

(式中、左側の結合手が環 Z に結合し右側の結合手が E に結合する)で表される基(該基は置換基を有していてもよい)であり、

Aが、水素原子又はアセチル基であり、

Eが、置換基を有していてもよい $C_6 \sim C_{10}$ のアリール基又は置換基を有していてもよい 5 ないし 1 3 員のヘテロアリール基であり、

環Zが、式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、 X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよい $C_6\sim C_{10}$ のアレーン、又は式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよい5ないし13員の0テロアレーンである化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、

(4) Aが、水素原子又はアセチル基であり、

Eが、置換基を有していてもよいフェニル基、又は置換基を有していてもよいチアゾール-2-イル基であり、

環 Z が、式 - O - A (式中、Aは上記定義と同義である)及び式 - X - E (式中、X 及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよいベンゼン環、又は式 - O - A (式中、Aは上記定義と同義である)及び式 - X - E (式中、X 及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよいナフタレン環である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、

(5) Aが、水素原子であり、

環Zが、式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、 X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に1ないし3個の置換 基を有するベンゼン環である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそ れらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分とし て含む上記の医薬、

## (6) Aが、水素原子であり、

Eが、2,5ージ置換フェニル基(但し、該置換基の少なくとも1個はトリフルオロメチル基である)、3,5ージ置換フェニル基(但し、該置換基の少なくとも1個はトリフルオロメチル基である)、又は4,5ージ置換チアゾールー2ーイル基であり、

環Zが、式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、 X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に下記「置換基群γ-1z」から選択される基を1ないし3個有するベンゼン環である化合物及び薬理 学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる 群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、

「置換基群ャー1 z] ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、ヒドロキシ基、メト キシ基、メチル基、イソプロピル基、tert-ブチル基、1,1,3,3-テ トラメチルブチル基、2-フェニルエテン-1-イル基、2,2-ジシアノエテ ンー1ーイル基、2-シアノー2- (メトキシカルボニル) エテンー1ーイル基、 2ーカルボキシー2-シアノエテンー1-イル基、エチニル基、フェニルエチニ ル基、(トリメチルシリル) エチニル基、トリフルオロメチル基、ペンタフルオロ エチル基、フェニル基、4-(トリフルオロメチル)フェニル基、4-フルオロ フェニル基、2.4-ジフルオロフェニル基、2-フェネチル基、1-ヒドロキ シエチル基、1-(メトキシイミノ) エチル基、1-[(ベンジルオキシ) イミノ] エチル基、2ーチエニル基〔チオフェン-2-イル基〕、3ーチエニル基〔チオフ ェン-3-イル基]、1-ピロリル基 [ピロール-1-イル基]、2ーメチルチア ゾールー4-イル基、イミダゾ [1, 2-a] ピリジンー2-イル基、2ーピリ ジル基 [ピリジン-2ーイル基]、アセチル基、イソブチリル基、ピペリジノカル ボニル基、4 ーベンジルピペリジノカルボニル基、(ピロールー1ーイル) スルホ ニル基、カルボキシ基、メトキシカルボニル基、N-[3,5-ビス(トリフル オロメチル)フェニル]カルバモイル基、N, N-ジメチルカルバモイル基、ス ルファモイル基、Nー [3, 5ービス (トリフルオロメチル) フェニル] スルフ

アモイル基、N, Nージメチルスルファモイル基、アミノ基、N, Nージメチルアミノ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基、メタンスルホニルアミノ基、ベンゼンスルホニルアミノ基、3ーフェニルウレイド基、(3ーフェニル)チオウレイド基、(4ーニトロフェニル)ジアゼニル基、{[4ー(ピリジンー2ーイル)スルファモイル]フェニル}ジアゼニル基

## (7) Aが、水素原子であり、

Eが、下記「置換基群  $\delta-3$  e」、「置換基群  $\delta-5$  e」及び「置換基群  $\delta-8$  e」から選択される基であり、

一般式 (I) における環 Z を含む下記部分構造式 (I z - 1):

が、下記式 (Iz-2):

(式中、R<sup>2</sup>は、下記「置換基群γ-2z」から選択される基を表す)である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、

[置換基群 δ - 3 e] 2 - クロロー 5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、2, 5 - ビス (トリフルオロメチル) フェニル基、2 - フルオロー 5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、2 - ニトロー 5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、2 - メチルー 5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、2 - メトキシー 5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、2 - メチルスルファニルー 5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、2 - (1 - ピロリジニル) - 5 - (トリフルオロメチル)

フェニル基、2ーモルホリノー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ーブロモー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ー(2ーナフチルオキシ)ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ー(2,4ージクロロフェノキシ)ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ー [4ー(トリフルオロメチル)ピペリジンー1ーイル]ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ー(2,2ートリフルオロエトキシ)ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ー(2,2ートリフルオロエトキシ)ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ー(2ーメトキシフェノキシ)ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ー(4ークロロー3,5ージメチルフェノキシ)ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ー(4ーメチルフェノキシ)ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ー(4ークロフェノキシ)ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ー(4ークロフェノキシ)ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ー(4ーシアノフェノキシ)ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ー(4ーシアノフェノキシ)ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ー(4ーメトキシフェノキシ)ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ー(4ーメトキシフェノキシ)ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ー(4ーメトキシフェノキシ)ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ー(4ーメトキシフェノキシ)ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基

[置換基群 δ – 5 e] 3, 5 – ビス (トリフルオロメチル) フェニル基、3 – フルオロー5 – (トリフルオロメチル) フェニル基、3 – プロモー5 – (トリフルオロメチル) フェニル基、3 – メトキシー5 – (トリフルオロメチル) フェニル基、3 – メトキシカルボニルー5 – (トリフルオロメチル) フェニル基、3 – カルボキシー5 – (トリフルオロメチル) フェニル基

[置換基群 δ - 8 e] 5 - ブロモー4 - [(1, 1 - ジメチル) エチル] チアゾールー2 - イル基、5 - ブロモー4 - (トリフルオロメチル) チアゾールー2 - イル基、5 - シアノー4 - [(1, 1 - ジメチル) エチル] チアゾールー2 - イル基、5 - メチルチアゾールー2 - イル基、4, 5 - ジメチルチアゾールー2 - イル基、5 - メチルー4 - フェニルチアゾールー2 - イル基、5 - (4 - フルオロフェニル) - 4 - メチルチアゾールー2 - イル基、4 - メチルー5 - [3 - (トリフルオロメチル) フェニル] チアゾールー2 - イル基、4 - エチルー5 - フェニルチアゾールー2 - イル基、4 - エチルー5 - フェニルチャー5 - フェニー5 - フェニルチャー5 - フェニルチャー5 - フェニー4 - エー5 - フェニー4 - フェニー4 - エー5 - フェニー4 - フェー4 - フェニー4 - フェニー4 - フェニー4 - フェニー4 - フェニー4

4ーブチルー5ーフェニルチアゾールー2ーイル基、4ー[(1,1ージメチル) エチル] -5- [(2, 2-ジメチル) プロピオニル] チアゾールー2ーイル基、 4-[(1,1-ジメチル)エチル]-5-(エトキシカルボニル)チアゾールー 2-イル基、4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-ピペリジノチアゾールー 2-イル基、4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-モルホリノチアゾールー 2-イル基、4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-(4-メチルピペラジン -1-イル) チアゾール-2-イル基、4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5 - (4-フェニルピペラジン-1-イル)チアゾール-2-イル基、5-カルボ キシメチルー4-フェニルチアゾールー2-イル基、4,5-ジフェニルチアゾ ールー2-イル基、4-ベンジルー5-フェニルチアゾールー2-イル基、5-フェニルー4ー (トリフルオロメチル) チアゾールー2ーイル基、5ーアセチル - 4 - フェニルチアゾール - 2 - イル基、 5 - ベンゾイル - 4 - フェニルチアゾ ールー2ーイル基、5ーエトキシカルボニルー4ーフェニルチアゾールー2ーイ ル基、5-エトキシカルボニル-4-(ペンタフルオロフェニル) チアゾールー 2-イル基、5-メチルカルバモイル-4-フェニルチアゾール-2-イル基、 5-エチルカルバモイルー4-フェニルチアゾール-2-イル基、5-イソプロ ピルカルバモイルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5-(2ーフェニル エチル) カルバモイルー4-フェニルチアゾール-2-イル基、5-エトキシカ ルボニルー4ー (トリフルオロメチル) チアゾールー2ーイル基、5ーカルボキ シー4-[(1,1-ジメチル)エチル]チアゾール-2-イル基、5-(エトキ シカルボニル) メチルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ーカルボキシ -4-フェニルチアゾール-2-イル基、5-プロピルカルバモイル-4-フェ ニルチアゾールー2ーイル基

[置換基群 y - 2 z] ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、メトキシ基、メチル 基、イソプロピル基、tertーブチル基、1,1,3,3-テトラメチルブチ ル基、2-フェニルエテン-1-イル基、2,2-ジシアノエテン-1-イル基、 2-シアノ-2-(メトキシカルボニル)エテン-1-イル基、2-カルボキシ

-2-シアノエテン-1-イル基、エチニル基、フェニルエチニル基、(トリメチ ルシリル)エチニル基、トリフルオロメチル基、ペンタフルオロエチル基、フェ ニル基、4-(トリフルオロメチル)フェニル基、4-フルオロフェニル基、2, 4-ジフルオロフェニル基、2-フェネチル基、1-ヒドロキシエチル基、1-(メトキシイミノ) エチル基、1-[(ベンジルオキシ) イミノ] エチル基、2-チエニル基、3-チエニル基、1-ピロリル基、2-メチルチアゾールー4-イ ル基、イミダゾ 「1, 2-a] ピリジンー 2-イル基、2-ピリジル基、アセチ ル基、イソブチリル基、ピペリジノカルボニル基、4-ベンジルピペリジノカル ボニル基、(ピロール-1-イル) スルホニル基、カルボキシ基、メトキシカルボ ニル甚、N-「3、5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] カルバモイル基、 N, N-ジメチルカルバモイル基、スルファモイル基、N-[3,5-ビス(ト リフルオロメチル)フェニル]スルファモイル基、N, N-ジメチルスルファモ イル基、アミノ基、N、Nージメチルアミノ基、アセチルアミノ基、ベンゾイル アミノ基、メタンスルホニルアミノ基、ベンゼンスルホニルアミノ基、3ーフェ ニルウレイド基、(3-フェニル)チオウレイド基、(4-ニトロフェニル)ジア ゼニル基、{[4-(ピリジン-2-イル)スルファモイル]フェニル}ジアゼニ ル基

(8) Aが、水素原子であり、

Eが、上記「置換基群  $\delta-3$  e」、「置換基群  $\delta-5$  e」及び「置換基群  $\delta-8$  e」から選択される基であり、

一般式(I)における環Zを含む下記部分構造式(Iz-1):

が、下記式 (Iz-2):

WO 2005/007151

(式中、R\*は、ハロゲン原子を表す)である化合物及び薬理学的に許容される その塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、

## (9) Aが、水素原子であり、

## 一般式 (I) における環 Z を含む下記部分構造式 (I z-1):

が、下記式 (Iz-2):

(式中、R'は、ハロゲン原子を表す)である化合物及び薬理学的に許容される その塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物 質を有効成分として含む上記の医薬、

### (10) Aが、水素原子であり、

Eが、3,5ービス(トリフルオロメチル)フェニル基であり、

一般式 (I) における環 Z を含む下記部分構造式 (I z-1):

が、下記式 (Iz-2):

(式中、R'は、ハロゲン原子を表す)である化合物及び薬理学的に許容される その塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物 質を有効成分として含む上記の医薬、

## (11) Aが、水素原子であり、

Eが、置換基を有していてもよい $C_6 \sim C_{10}$ のアリール基又は置換基を有していてもよい 5 ないし 1 3 員の $\sim$ テロアリール基であり、

一般式 (I) における環 Z を含む下記部分構造式 (I z-1):

が、下記式 (Iz-2):

(式中、R<sup>2</sup>は、ハロゲン原子を表す)である化合物及び薬理学的に許容される その塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物

質を有効成分として含む上記の医薬、

(12) Aが、水素原子であり、

Eが、2,5-ジ置換フェニル基、3,5-ジ置換フェニル基、又は4,5-ジ 置換チアゾールー2-イル基であり、

一般式(I)における環Zを含む下記部分構造式(Iz-1):

が、下記式 (Iz-2):

(式中、R<sup>2</sup>は、ハロゲン原子を表す)である化合物及び薬理学的に許容される その塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物 質を有効成分として含む上記の医薬、

(13) Aが、水素原子であり、

Eが、3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル基であり、

環Zが、式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、 X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していて もよい $C_6\sim C_{10}$ のアレーン、又は式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、X及びEは上記定義と同義である)で表される基の 他に更に置換基を有していてもよい5ないし13員の $^{-}$ のテロアレーンである化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和 物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬、

(14) 一般式(I) で表される化合物が、「国際公開第03/103647号パ

ンフレット」に記載された化合物番号1ないし555からなる群から選択される 化合物である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及 びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医 薬、並びに

(15) 一般式(I)で表される化合物が、「国際公開第03/103647号パンフレット」に記載された化合物番号18ないし223、及び322ないし555からなる群から選択される化合物である化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む上記の医薬を挙げることができる。

別の観点からは、本発明により、上記の(1)~(15)の医薬の製造のための上記の各物質の使用が提供される。

また、本発明により、ヒトを含む哺乳類動物において、皮膚への色素沈着及び /又は皮膚癌発生を予防及び/又は治療する方法であって、上記物質の予防及び /又は治療有効量をヒトを含む哺乳類動物に投与する工程を含む方法が提供され る。

さらに本発明により、上記物質を含むは紫外線照射に起因するメラノサイトの 形質変化及び/又は増殖の抑制剤が提供される。例えば、日焼け時の色素沈着、 アトピー性皮膚炎等の皮膚の炎症に伴なうメラノサイトの形質変化及び増殖によ る色素沈着、増殖性刺激に起因するメラノサイトの形質変化及び増殖による色素 沈着、メラノサイト増殖性の疾患における色素沈着の予防及び/又は治療などに 本発明の医薬を用いることができる。

さらに別の観点からは、上記の物質を美白成分として含む化粧料が提供される。 さらに、本発明の化合物は細胞増殖性サイトカイン分泌抑制活性を示すことか ら、ケロイド、乾癬等の細胞細胞増殖性の皮膚疾患の予防及び/又は治療にも有 用である。

発明を実施するための最良の形態

本発明の理解のために「国際公開第02/49632号パンフレット」、「国際公開第03/103654号パンフレット」、及び「国際公開第03/103647号パンフレット」の開示を参照することは有用である。上記「国際公開第02/49632号パンフレット」、「国際公開第03/103654号パンフレット」、及び「国際公開第03/103647号パンフレット」の開示の全てを参照として本明細書の開示に含める。

本発明の医薬の有効成分として一般式(I)に包含される化合物は、例えば、「国際公開第02/49632号パンフレット」、「国際公開第03/103654号パンフレット」、及び「国際公開第03/103647号パンフレット」に開示されている。

「国際公開第02/49632号パンフレット」には、

- (1) 本発明の医薬の有効成分として一般式 (I) に包含される化合物の好ましい形態 (38~109ページ、及び119~120ページ);
- (2) 本発明の医薬の有効成分として一般式 (I) に包含される化合物の好まし い具体例 (120~156ページ);
- (3) 本発明の医薬の有効成分として一般式(I) に包含される化合物の一般的な製造法(157~162ページ);
- (4) 本発明の医薬の有効成分として一般式(I) に包含される化合物の製造例 (167~289ページ)
- 等が開示されている。これらの開示の全てを参照により本明細書の開示に含める。 「国際公開第03/103654号パンフレット」には、
- (1) 本発明の医薬の有効成分として一般式 (I) に包含される化合物の好ましい形態  $(7 \sim 7.4$  ページ);
- (2) 本発明の医薬の有効成分として一般式(I)に包含される化合物の好ましい具体例( $7.4 \sim 1.1$  1 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2 1.2
- (3) 本発明の医薬の有効成分として一般式(I) に包含される化合物の一般的な製造法(112~114ページ);

(4) 本発明の医薬の有効成分として一般式(I)に包含される化合物の製造例(121~253ページ)

等が開示されている。これらの開示の全てを参照により本明細書の開示に含める。 「国際公開第03/103647号パンフレット」には、

- (1) 本発明の医薬の有効成分として一般式 (I) に包含される化合物の好ましい形態 ( $6\sim81$ ページ);
- (2) 本発明の医薬の有効成分として一般式(I) に包含される化合物の好ましい具体例(81~150ページ);
- (3) 本発明の医薬の有効成分として一般式(I) に包含される化合物の一般的な製造法(151~164ページ);
- (4) 本発明の医薬の有効成分として一般式(I)に包含される化合物の製造例(168~382ページ)

等が開示されている。これらの開示の全てを参照により本明細書の開示に含める。 以下、上記一般式(I)で表される化合物について具体的に説明する。

Xの定義における「主鎖の原子数が2ないし5である連結基」とは、環 Z と E の間に、主鎖の原子が2ないし5個連なっている連結基を意味する。上記「主鎖の原子数」は、ヘテロ原子の有無に関わらず、環 Z と E との間に存在する原子の数が最小となるように数えるものとする。例えば、1, 2 - シクロペンチレンの原子数を2個、1, 3 - シクロペンチレンの原子数を3個、1, 4 - フェニレンの原子数を4個、2, 6 - ピリジンジイルの原子数を3個として数える。

上記「主鎖の原子数が 2 ないし 5 である連結基」は、下記 2 価基群  $\zeta$  -1 より選択される基 1 個で形成されるか、或いは、下記 2 価基群  $\zeta$  -2 より選択される基 1 ないし 4 種が 2 ないし 4 個結合して形成される。

「2価基群と-1] 下記式:

「2価基群と-2] 下記式:

該2価基が2個以上結合する場合、各基は同一であっても異なっていてもよい。 上記「主鎖の原子数が2ないし5である連結基」としては、好適には、下記連結 基群αより選択される基である。

## [連結基群 α] 下記式:

(式中、左側の結合手が環 Z に結合し右側の結合手が E に結合する) 最も好適には、下記式:

(式中、左側の結合手が環 Z に結合し右側の結合手が E に結合する)で表される基である。

「主鎖の原子数が 2 ないし 5 である連結基」の定義における「該連結基は置換基を有していてもよい」の置換基としては、上記「置換基を有していてもよい」の定義における「置換基」と同様の基が挙げられ、好適には、 $C_1 \sim C_6$ のアルキル基であり、さらに好適には、メチル基である。該置換基は、環 Z 又はE が有する置換基と一緒になって、それらが結合している原子と共に、置換基を有していてもよい環式基を形成してもよい。このような例としては、一般式(I)で表される化合物が、下記式:

$$\begin{array}{c} \mathsf{CF_3} \\ \mathsf{OH} \\ \mathsf{O} \\ \mathsf{N} \\ \mathsf{Br} \end{array}$$

である化合物が挙げられる。

上記一般式(I)において、Aとしては、水素原子又はアセチル基を挙げることができ、好適には水素原子である。

環 Zの定義における「式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいアレーン」の「アレーン」としては、単環式又は縮合多環式芳香族炭化水素が挙げられ、例えば、ベンゼン環、ナフタレン環、アンラセン環、フェナントレン環、アセナフチレン環等が挙げられる。好適には、ベンゼン環、ナフタレン環等の $C_6\sim C_{10}$ のアレーンであり、さらに好適には、ベンゼン環及びナフタレン環であり、最も好適には、ベンゼン環である。

上記環Zの定義における「式-O-A (式中、Aは上記定義と同義である)及

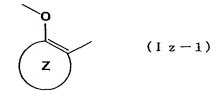
び式-X-E (式中、X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいアレーン」の「置換基」としては、上記「置換基を有していてもよい」の定義における「置換基」と同様の基が挙げられる。該置換基のアレーン上での置換位置は特に限定されない。また、該置換基が2個以上存在する場合、それらは同一であっても異なっていてもよい。

上記環 Z の定義における「式 - O - A (式中、Aは上記定義と同義である)及び式 - X - E (式中、X 及び E は上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいアレーン」が「式 - O - A (式中、A は上記定義と同義である)及び式 - X - E (式中、X 及び E は上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいベンゼン環」である場合、好適には、「式 - O - A (式中、A は上記定義と同義である)及び式 - X - E (式中、X 及び E は上記定義と同義である)で表される基の他に更に 1 ないし 3 個の置換基を有するベンゼン環」であり、更に好適には、「式 - O - A (式中、A は上記定義と同義である)及び式 - X - E (式中、X 及び E は上記定義と同義である)で表される基の他に更に 1 個の置換基を有するベンゼン環」である。このとき、該置換基としては、好適には、下記「置換基群 y - 1 z」から選択される基であり、更に好適には、ハロゲン原子及び t e r t - ブチル基〔(1, 1 - ジメチル) エチル基〕であり、最も好適には、ハロゲン原子である。

[置換基群γ-1 z] ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、ヒドロキシ基、メトキシ基、メチル基、イソプロピル基、tertーブチル基、1, 1, 3, 3ーテトラメチルブチル基、2ーフェニルエテンー1ーイル基、2, 2ージシアノエテンー1ーイル基、2ーシアノー2ー(メトキシカルボニル)エテンー1ーイル基、2ーカルボキシー2ーシアノエテンー1ーイル基、エチニル基、フェニルエチニル基、(トリメチルシリル)エチニル基、トリフルオロメチル基、ペンタフルオロエチル基、フェニル基、4ー(トリフルオロメチル)フェニル基、4ーフルオロフェニル基、2, 4ージフルオロフェニル基、2ーフェネチル基、1ーヒドロキシエチル基、1ー(メトキシイミノ)エチル基、1ー[(ベンジルオキシ)イミノ]

エチル基、2ーチエニル基 [チオフェンー2ーイル基]、3ーチエニル基 [チオフェンー3ーイル基]、1ーピロリル基 [ピロールー1ーイル基]、2ーメチルチア ツールー4ーイル基、イミダゾ [1, 2ーa] ピリジンー2ーイル基、2ーピリジル基 [ピリジンー2ーイル基]、アセチル基、イソブチリル基、ピペリジノカルボニル基、4ーベンジルピペリジノカルボニル基、(ピロールー1ーイル) スルホニル基、カルボキシ基、メトキシカルボニル基、Nー [3, 5ービス (トリフルオロメチル) フェニル] カルバモイル基、N, Nージメチルカルバモイル基、スルファモイル基、Nー [3, 5ービス (トリフルオロメチル) フェニル] スルファモイル基、N, Nージメチルスルファモイル基、アミノ基、N, Nージメチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基、メタンスルホニルアミノ基、ベンゼンスルホニルアミノ基、3ーフェニルウレイド基、(3ーフェニル) チオウレイド基、(4ーニトロフェニル) ジアゼニル基、{[4ー (ピリジンー2ーイル)スルファモイル]フェニル} ジアゼニル基

上記環Zの定義における「式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいアレーン」が「式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいベンゼン環」である場合、該置換基が1個であり、-般式(I)における環Zを含む下記部分構造式(I2-1):



が下記式 (Iz-2):

で表される場合のR\*の位置に存在することが最も好ましい。このとき、該置換基をR\*と定義することができる。R\*としては、好適には、下記「置換基群 $\gamma$  - 2 z 」から選択される基であり、更に好適には、ハロゲン原子及び t e r t - ブチル基であり、最も好適には、ハロゲン原子である。

[置換基群γ-2z] ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、メトキシ基、メチル 基、イソプロピル基、tert‐ブチル基、1,1,3,3-テトラメチルブチ ル基、2ーフェニルエテンー1ーイル基、2,2ージシアノエテンー1ーイル基、 2-シアノ-2-(メトキシカルボニル)エテン-1-イル基、2-カルボキシ - 2 -シアノエテン- 1 -イル基、エチニル基、フェニルエチニル基、(トリメチ ルシリル) エチニル基、トリフルオロメチル基、ペンタフルオロエチル基、フェ ニル基、4-(トリフルオロメチル)フェニル基、4-フルオロフェニル基、2, 4ージフルオロフェニル基、2ーフェネチル基、1ーヒドロキシエチル基、1ー (メトキシイミノ) エチル基、1-[(ベンジルオキシ) イミノ] エチル基、2-チエニル基、3ーチエニル基、1ーピロリル基、2ーメチルチアゾールー4ーイ ル基、イミダゾ [1, 2-a] ピリジン-2-イル基、2-ピリジル基、アセチ ル基、イソブチリル基、ピペリジノカルボニル基、4-ベンジルピペリジノカル ボニル基、(ピロールー1ーイル) スルホニル基、カルボキシ基、メトキシカルボ ニル基、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]カルバモイル基、 N, N-ジメチルカルバモイル基、スルファモイル基、N-[3,5-ビス(ト リフルオロメチル)フェニル]スルファモイル基、N, N-ジメチルスルファモ イル基、アミノ基、N、Nージメチルアミノ基、アセチルアミノ基、ベンゾイル アミノ基、メタンスルホニルアミノ基、ベンゼンスルホニルアミノ基、3-フェ ニルウレイド基、(3-フェニル) チオウレイド基、(4-ニトロフェニル) ジア

ゼニル基、{[4-(ピリジン-2-イル)スルファモイル]フェニル}ジアゼニ ル基

上記環Zの定義における「式-O-A (式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E (式中、X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよいアレーン」が「式-O-A (式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E (式中、X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよいナフタレン環」である場合、好適には、ナフタレン環である。

環Zの定義における「式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式 -X-E (式中、X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他にさらに 置換基を有していてもよいヘテロアレーン」の「ヘテロアレーン」としては、環 系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から選 択されたヘテロ原子1ないし3種を少なくとも1個含む単環式又は縮合多環式芳 香族複素環が挙げられ、例えば、フラン環、チオフェン環、ピロール環、オキサ ゾール環、イソオキサゾール環、チアゾール環、イソチアゾール環、イミダゾー ル環、ピラゾール環、1,2,3ーオキサジアゾール環、1,2,3ーチアジア ゾール環、1,2,3-トリアゾール環、ピリジン環、ピリダジン環、ピリミジ ン環、ピラジン環、1,2,3-トリアジン環、1,2,4-トリアジン環、1 H-アゼピン環、1, 4-オキセピン環、1, 4-チアゼピン環、ベンゾフラン 環、イソベンゾフラン環、ベンゾ〔b〕チオフェン環、ベンゾ〔c〕チオフェン 環、インドール環、2H-イソインドール環、1H-インダゾール環、2H-イ ンダゾール環、ベンゾオキサゾール環、1,2-ベンゾイソオキサゾール環、2, 1ーベンゾイソオキサゾール環、ベンゾチアゾール環、1,2ーベンゾイソチア ゾール環、2,1-ベンゾイソチアゾール環、1,2,3-ベンゾオキサジアゾ ール環、2,1,3-ベンゾオキサジアゾール環、1,2,3-ベンゾチアジア ゾール環、2,1,3-ベンゾチアジアゾール環、1H-ベンゾトリアゾール環、 2H-ベンゾトリアゾール環、キノリン環、イソキノリン環、シンノリン環、キ

ナゾリン環、キノキサリン環、フタラジン環、ナフチリジン環、1H-1, 5-ベンゾジアゼピン環、カルバゾール環、 $\alpha$ 一カルボリン環、 $\beta$ 一カルボリン環、 $\gamma$ 一カルボリン環、アクリジン環、フェノキサジン環、フェノチアジン環、フェナジン環、フェナントロリン環、チアントレン環、インドリジン環、フェノキサチイン環等の5ないし14員の単環式又は縮合多環式芳香族複素環が挙げられる。好適には、5ないし13員の単環式又は縮合多環式芳香族複素環であり、さらに好適には、チオフェン環、ピリジン環、インドール環、キノキサリン環、及びカルバゾール環である。

上記環 Z の定義における「式 – O – A (式中、A は上記定義と同義である)及び式 – X – E (式中、X 及び E は上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいへテロアレーン」の「置換基」としては、上記「置換基を有していてもよい」の定義における「置換基」と同様の基が挙げられる。該置換基のヘテロアレーン上での置換位置は特に限定されない。また、該置換基が 2 個以上存在する場合、それらは同一であっても異なっていてもよい。

上記環 Z の定義における「式 – O – A (式中、A は上記定義と同義である)及び式 – X – E (式中、X 及び E は上記定義と同義である)で表される基の他にさらに置換基を有していてもよいヘテロアレーン」の「置換基」としては、好適には、ハロゲン原子である。

Eの定義における「置換基を有していてもよいアリール基」の「アリール基」としては、上記「炭化水素基」の定義における「アリール基」と同様の基が挙げられ、好適には、フェニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル基等の $C_6\sim C_{10}$ のアリール基であり、最も好適には、フェニル基である。

上記Eの定義における「置換基を有していてもよいアリール基」の「置換基」としては、上記「置換基を有していてもよい」の定義における「置換基」と同様の基が挙げられる。該置換基のアリール基上での置換位置は特に限定されず、該置換基が2個以上存在する場合、それらは同一であっても異なっていてもよい。 上記Eの定義における「置換基を有していてもよいアリール基」が「置換基を有

していてもよいフェニル基」である場合、好適には、「モノ置換フェニル基」、「ジ 置換フェニル基」、及び「3個以上の置換基を有するフェニル基」であり、更に好 適には、「ジ置換フェニル基」である。

上記Eの定義における「置換基を有していてもよいアリール基」が「ジ置換フェニル基」である場合、好適な基の具体例としては、下記「置換基群  $\delta-1$  e」に示す基が挙げられる。

[置換基群 $\delta-1e$ ] 3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル基、3, 4ープロピレンジオキシフェニル基、3,5-ジクロロフェニル基、2,4-ジヒ ドロキシフェニル基、2,5-ジメトキシフェニル基、2-クロロー5-(トリ フルオロメチル)フェニル基、3,5-ビス[(1,1-ジメチル)エチル]フェ ニル基、2,5ービス (トリフルオロメチル) フェニル基、4ークロロー2ー (ト リフルオロメチル)フェニル基、2-フルオロ-3-(トリフルオロメチル)フ エニル基、4-フルオロ-3-(トリフルオロメチル)フェニル基、4-クロロ -3-(トリフルオロメチル)フェニル基、3-フルオロ-5-(トリフルオロ メチル)フェニル基、3-ブロモ-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2 ーフルオロー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、4ーニトロー3ー(トリ フルオロメチル)フェニル基、2-ニトロ-5-(トリフルオロメチル)フェニ ル基、4-シアノ-3-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-メチル-3-(トリフルオロメチル)フェニル基、4-メチル-3-(トリフルオロメチル) フェニル基、2-メチル-5- (トリフルオロメチル)フェニル基、4-メトキ シー3- (トリフルオロメチル) フェニル基、3-メトキシー5- (トリフルオ ロメチル)フェニル基、2-メトキシ-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、 2-メチルスルファニル-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(1-ピロリジニル) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2-モルホリノ-5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、2-クロロ-4- (トリフルオロメチル) フェニル基、2,5ージクロロフェニル基、3,4ージクロロフェニル基、3, 5-ジフルオロフェニル基、3,5-ジニトロフェニル基、2,5ービス[(1,

1 - ジメチル) エチル] フェニル基、5 - [(1, 1 - ジメチル) エチル] - 2 -メトキシフェニル基、3,5-ジメチルフェニル基、4-メトキシビフェニルー・ 3-イル基、3,5-ジメトキシフェニル基、3,5-ビス(メトキシカルボニ ル)フェニル基、2ーブロモー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、3ーメ トキシカルボニルー5ー (トリフルオロメチル) フェニル基、3ーカルボキシー 5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(2-ナフチルオキシ)-5-(ト リフルオロメチル)フェニル基、2-(2,4-ジクロロフェノキシ)-5-(ト リフルオロメチル)フェニル基、2-[4-(トリフルオロメチル)ピペリジン ー1-イル] -5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(2,2,2-ト リフルオロエトキシ) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2- (2-メ トキシフェノキシ) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2- (4-クロ ロー3, 5-ジメチルフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、 2-ピペリジノ-5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2- (4-メチルフ エノキシ) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2- (4-クロロフェノ キシ) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、3, 5-ジカルボキシフェニ ル基、5ーイソプロピルー2ーメチルフェニル基、2,5ージエトキシフェニル 基、2、5ージメチルフェニル基、5ークロロー2ーシアノ基、5ージエチルス ルファモイルー2ーメトキシフェニル基、2ークロロー5ーニトロフェニル基、 2-メトキシ-5-(フェニルカルバモイル)フェニル基、5-アセチルアミノ -2-メトキシフェニル基、5-メトキシー2-メチルフェニル基、2,5-ジ ブトキシフェニル基、2,5-ジイソペンチルオキシ基、5-カルバモイル-2 - ーメトキシフェニル基、5 - [(1, 1 - ジメチル) プロピル] - 2 - フェノキシ フェニル基、2ーヘキシルオキシー5ーメタンスルホニル基、5ー(2,2ージ メチルプロピオニル) -2-メチルフェニル基、5-メトキシ-2-(1-ピロ リル)フェニル基、5-クロロ-2-(p-トルエンスルホニル)フェニル基、 2-クロロー5- (p-トルエンスルホニル)フェニル基、2-フルオロー5-メタンスルホニル基、2ーメトキシー5ーフェノキシ基、4ーメチルビフェニル

- 3 - イル基、2 - メトキシー5 - (1 - メチルー1 - フェニルエチル)フェニ ル基、5ーモルホリノー2ーニトロフェニル基、5ーフルオロー2ー(1ーイミ ダゾリル)フェニル基、2ーブチルー5ーニトロフェニル基、5ー[(1, 1ージ メチル)] プロピルー2ーヒドロキシフェニル基、2ーメトキシー5ーメチルフェ ニル基、2、5-ジフルオロフェニル基、4-イソプロピルー2-(トリフルオ ロメチル)フェニル基、2-ニトロー4-(トリフルオロメチル)フェニル基、 4-ブロモー3-(トリフルオロメチル)フェニル基、4-ブロモー2-(トリ フルオロメチル)フェニル基、2-ブロモ-4-(トリフルオロメチル)フェニ ル基、4ーフルオロー2ー (トリフルオロメチル) フェニル基、4ーイソプロポ キシー2- (トリフルオロメチル) フェニル基、4-シアノー2- (トリフルオ ロメチル)フェニル基、2,6-ジイソプロピルフェニル基、2,6-ジメチル フェニル基、3,4-ジメチルフェニル基、2,4-ジクロロフェニル基、2, 3-ジメチルフェニル基、インダン-5-イル基、2,4-ジメチルフェニル基、 2, 6-ジクロロフェニル基、4-ブロモー2-(トリフルオロメトキシ)フェ ニル基、3、4-エチレンジオキシフェニル基、3-クロロー4-シアノフェニ ル基、3-クロロー4-(トリフルオロメトキシ)フェニル基、2-クロロー4 ーシアノフェニル基、2,3ージクロロフェニル基、4ーイソプロピルー3ーメ チルフェニル基、4-[(1, 1-ジメチル) プロピル] -2-ヒドロキシフェニ ル基、3-クロロー2-シアノフェニル基、2-シアノー4-メチルフェニル基、 2, 2-ジフルオロー1, 3-ベンゾジオキソールー4-イル基、2, 2, 3, 3-テトラフルオロ-1, 4-ベンゾジオキセン-5-イル基、3-クロロ-4 - (トリフルオロメチルスルファニル)フェニル基、2-ニトロー4- (トリフ ルオロメトキシ)フェニル基、2,2-ジフルオロ-1,3-ベンゾジオキソー ルー5-イル基、2-メチルー4- (トリフルオロメトキシ)フェニル基、4-ブロモー2ーフルオロフェニル基、2,4ービス(メタンスルホニル)フェニル 基、2,2,3,3-テトラフルオロー1,4-ベンゾジオキセンー6-イル基、 2-ベンゾイルー4-クロロフェニル基、2-ブロモー4-フルオロフェニル基、

3,4ージメトキシフェニル基、3,4ージフルオロフェニル基、3ークロロー4ーメトキシフェニル基、2ークロロー4ーニトロフェニル基、2,4ージフルオロフェニル基、2ーベンゾイルー5ーメチルフェニル基、2ーブロモー4ー(トリフルオロメトキシ)フェニル基、3,4ージへキシルオキシフェニル基、2,4ービス(トリフルオロメチル)フェニル基、4ーシアノー2ー(トリフルオロメトキシ)フェニル基、2ー(4ーシアノフェノキシ)ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ー(4ーメトキシフェノキシ)ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ー(4ーメトキシフェノキシ)ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基、2ー(4ーメトキシフェノキシ)ー5ー(トリフルオロメチル)フェニル基

上記Eの定義における「置換基を有していてもよいアリール基」が「ジ置換フェニル基」である場合、更に好適には、「2,5-ジ置換フェニル基」及び「3,5-ジ置換フェニル基」である。

上記Eの定義における「置換基を有していてもよいアリール基」が「2,5-ジ置換フェニル基」である場合、好適な基の具体例としては、下記「置換基群  $\delta$  - 2 e」に示す基が挙げられる。

[置換基群 δ − 2 e] 2, 5 − ジメトキシフェニル基、2 − クロロー5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2, 5 − ビス (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − フルオロー5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − ニトロー5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − ニトロー5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − メチルー5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − メチルストンフェニルを、2 − メトキシー5 − (トリフルオロメチル)フェニルを、2 − メチルスルファニルー5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − (1 − ピロリジニル)−5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − モルホリノー5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2, 5 − ビス [(1, 1 − ジメチル)フェニル基、2, 5 − ビス [(1, 1 − ジメチル)エチル)フェニル基、5 − [(1, 1 − ジメチル)エチル] − 2 − メトキシフェニル基、4 − メトキシビフェニルー3 − イル基、2 − ブロモー5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − (2 − ナフチルオキシ) − 5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − (2 − ナフチルオロメチル)フェニル基、2 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − (4 − (トリフルオロメチル)ピペリジンー1

-イル] -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2- (2, 2, 2-トリフ ルオロエトキシ) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2- (2-メトキ シフェノキシ) -5-(トリフルオロメチル) フェニル基、2-(4-クロロー 3. 5ージメチルフェノキシ) - 5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、2 -ピペリジノー5- (トリフルオロメチル)フェニル基、2- (4-メチルフェノ キシ) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2- (4-クロロフェノキシ) -5-(トリフルオロメチル)フェニル基、5-イソプロピルー2-メチルフェ ニル基、2、5ージエトキシフェニル基、2、5ージメチルフェニル基、5ーク ロロー2-シアノ基、5-ジエチルスルファモイルー2-メトキシフェニル基、 - 2-クロロー5-ニトロフェニル基、2-メトキシー5- (フェニルカルバモイ ル) フェニル基、5-アセチルアミノー2-メトキシフェニル基、5-メトキシ -2-メチルフェニル基、2,5-ジブトキシフェニル基、2,5-ジイソペン チルオキシ基、5-カルバモイルー2-メトキシフェニル基、5-[(1,1-ジ メチル)プロピル]-2-フェノキシフェニル基、2-ヘキシルオキシー5-メ タンスルホニル基、5-(2、2-ジメチルプロピオニル)-2-メチルフェニ ル基、 5 ーメトキシー 2 ー (1 ーピロリル)フェニル基、 5 ークロロー 2 ー (p -トルエンスルホニル)フェニル基、2-クロロ-5-(p-トルエンスルホニ ル)フェニル基、2-フルオロー5-メタンスルホニル基、2-メトキシー5-フェノキシ基、2ーメトキシー5ー(1ーメチルー1ーフェニルエチル)フェニ ル基、5-モルホリノー2-ニトロフェニル基、5-フルオロー2-(1-イミ ダゾリル)フェニル基、2ーブチルー5ーニトロフェニル基、5ー[(1, 1ージ メチル)プロピル]-2-ヒドロキシフェニル基、2-メトキシー5-メチルフ エニル基、2、5-ジフルオロフェニル基、2-ベンゾイル-5-メチルフェニ . ル基、2-(4-シアノフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、 2-(4-メトキシフェノキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基 .

上記Eの定義における「置換基を有していてもよいアリール基」が「2,5-ジ置換フェニル基」である場合、更に好適には、「2,5-ジ置換フェニル基(但

し、該置換基の少なくとも 1 個はトリフルオロメチル基である)」であり、特に更に好適には、下記「置換基群  $\delta-3$  e」から選択される基であり、最も好適には、 2 、 5- ビス(トリフルオロメチル)フェニル基である。

[置換基群 δ-3e] 2-クロロー5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル基、2-フルオロー5ー (トリフルオ ロメチル)フェニル基、2-ニトロ-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、 2-メチル-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-メトキシ-5-(ト リフルオロメチル)フェニル基、2-メチルスルファニル-5-(トリフルオロ メチル)フェニル基、2- (1-ピロリジニル) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2-モルホリノ-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-ブ ロモー5- (トリフルオロメチル)フェニル基、2-(2-ナフチルオキシ)-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(2,4-ジクロロフェノキシ) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2- [4- (トリフルオロメチル) ピペリジン-1-イル]-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(2, 2, 2-トリフルオロエトキシ) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2 - (2-メトキシフェノキシ) - 5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、2 -(4-クロロ-3, 5-ジメチルフェノキシ) -5- (トリフルオロメチル) フ ェニル基、2-ピペリジノ-5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4 ーメチルフェノキシ) -5-(トリフルオロメチル)フェニル基、2-(4-ク ロロフェノキシ) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2- (4-シアノ フェノキシ) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2- (4-メトキシフ ェノキシ) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基

[置換基群 $\delta-4e$ ] 3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル基、3, 5-ビス [(1, 1-ジメチル) エチル] フェニル基、

3-フルオロー5-(トリフルオロメチル)フェニル基、3ーブロモー5-(トリフルオロメチル)フェニル基、3ーメトキシー5-(トリフルオロメチル)フェニル基、3,5ージフルオロフェニル基、3,5ージニトロフェニル基、3,5ージメチルフェニル基、3,5ージメトキシフェニル基、3,5ービス(メトキシカルボニル)フェニル基、3ーメトキシカルボニルー5-(トリフルオロメチル)フェニル基、3ーカルボキシー5-(トリフルオロメチル)フェニル基、3,5ージカルボキシフェニル基、3,5ージカルボキシフェニル基、3,5ージカルボキシフェニル基

上記「置換基を有していてもよいアリール基」が「3,5 - ジ置換フェニル基」である場合、更に好適には、「3,5 - ジ置換フェニル基(但し、該置換基の少なくとも1個はトリフルオロメチル基である)」であり、特に更に好適には、下記「置換基群 $\delta$  - 5 e」から選択される基であり、最も好適には、3,5 - ビス(トリフルオロメチル)フェニル基である。

[置換基群 δ – 5 e] 3, 5 – ビス (トリフルオロメチル) フェニル基、3 – フルオロー5 – (トリフルオロメチル) フェニル基、3 – ブロモー5 – (トリフルオロメチル) フェニル基、3 – メトキシー5 – (トリフルオロメチル) フェニル基、3 – メトキシカルボニルー5 – (トリフルオロメチル) フェニル基、3 – カルボキシー5 – (トリフルオロメチル) フェニル基

上記Eの定義における「置換基を有していてもよいFリール基」が「モノ置換フェニル基」である場合、好適な基の具体例としては、下記「置換基群  $\delta-6$ e」に示す基が挙げられる。

[置換基群 δ - 6 e] 4 - メトキシフェニル基、4 - クロロフェニル基、2 - メトキシフェニル基、2 - (トリフルオロメチル)フェニル基、3 - (トリフルオロメチル)フェニル基、3 - (トリフルオロメチル)フェニル基、3 - クロロフェニル基、ビフェニルー3 - イル基、3 - アセチルフェニル基、3 - (アセチルアミノ)フェニル基、3 - カルバモイルフェニル基、3 - メチルカルバモイルフェニル基、4 - メチルフェニル基、3 - (トリフルオロメトキシ)フェニル基、2 - ベンジルフェニル基、4 - (トリフルオロメトキシ)フェニル基、4 - [(1,

1-ジメチル) エチル] フェニル基、3-イソプロポキシフェニル基、4-イソ プロポキシフェニル基、4ーヘキシルフェニル基、3ーメチルフェニル基、4ー シクロヘキシルフェニル基、4ーベンジルフェニル基、2ークロロフェニル基、 2-メチルフェニル基、4-ブチルフェニル基、4-ベンジルオキシフェニル基、 3-ベンジルフェニル基、4-ヘキシルオキシフェニル基、3-イソプロピルフ ェニル基、4-シアノフェニル基、3-シアノフェニル基、4-(エトキシカル ボニルメチル)フェニル基、3-(トリフルオロメチルスルファニル)フェニル 基、4−(トリフルオロメチルスルファニル)フェニル基、4−(トリフルオロ メタンスルホニル)フェニル基、3-エチニルフェニル基、4-(1-メチルプ ロピル)フェニル基、3ーベンゾイルフェニル基、3ーメトキシフェニル基、4 - (アセチルアミノ) フェニル基、4-スルファモイルフェニル基、4-(ジフ ルオロメトキシ)フェニル基、3-メチルスルファニルフェニル基、4-メタン スルホニルフェニル基、3-(ブチルスルファモイル)フェニル基、3-ベンジ ルオキシフェニル基、4ー(pートルエンスルホニルアミノ)フェニル基、4ー モルホリノフェニル基、3-[(1,1-ジメチル)エチル]フェニル基、3-(5 ーメチルフランー2ーイル)フェニル基、3ースルファモイルフェニル基、3ー (トリフルオロメタンスルホニル)フェニル基、3-ヘキシルオキシフェニル基、 4-アセチルフェニル基、ビフェニルー2-イル基、ビフェニルー4-イル基、 3- [5-フェニル-3-(トリフルオロメチル)ピラゾール-1-イル]フェ ニル基、3-{5-[(1,1-ジメチル) エチル]-3-(トリフルオロメチル) ピラゾールー1ーイル}フェニル基、4ー[3,5ービス(トリフルオロメチル) ピラゾールー1ーイル]フェニル基、3-[3,5-ビス(トリフルオロメチル) ピラゾール-1-イル]フェニル基、4-[5-フェニル-3-(トリフルオロ メチル) ピラゾールー1-イル] フェニル基

上記Eの定義における「置換基を有していてもよいアリール基」が「3個以上の置換基を有するフェニル基」である場合、好適な基の具体例としては、下記「置換基群 $\delta-7$ e」に示す基が挙げられる。

【置換基群 δ − 7 e ] 3, 5 − ビス (トリフルオロメチル) − 2 − プロモフェニル基、3, 4, 5 − トリクロロフェニル基、3, 5 − ジクロロー 4 − ヒドロキシフェニル基、3, 4, 5 − トリクロロフェニル基、3, 5, 5, 8, 8 − ペンタメチルー5, 6, 7, 8 − テトラヒドロナフタレンー 2 − イル基、3, 5 − ビス (トリフルオロメチル) − 2 − メチルフェニル基、2, 6 − ジクロロー 4 − (トリフルオロメチル) フェニル基、2, 4 − ジメトキシー5 − (トリフルオロメチル) フェニル基、4 − クロロー2 − (4 − クロロベンゼンスルホニル) − 5 − (トリフルオロメチル) フェニル基、5 − クロロー2 − ニトロー4 − (トリフルオロメチル) フェニル基、2, 3 − ジフルオロー4 − (トリフルオロメチル) フェニル基、2, 3 − ジフルオロー4 − (トリフルオロメチル) フェニル基、2, 4, 6 − トリメチルフェニル基、2 − シアノー4, 5 − ジメトキシフェニル基、2, 4 − ジクロロー5 − イソプロポキシフェニル基、2, 3, 5 − トリフルオロフェニル基、2, 4, 5 − トリクロロフェニル基、5 − エトキシー4 − フルオロー2 − ニトロフェニル基

上記Eの定義における「置換基を有していてもよいアリール基」が「置換基を 有していてもよいナフチル基」である場合、好適な基の具体例としては、1ーナ フチル基、4ーメトキシナフタレンー2ーイル基、及び4ーヒドロキシー3ーメ チルナフタレンー1ーイル基が挙げられる。

Eの定義における「置換基を有していてもよいヘテロアリール基」の「ヘテロアリール基」としては、上記「ヘテロ環基」の定義における「単環式ヘテロアリール基」及び「縮合多環式ヘテロアリール基」と同様の基が挙げられる。好適には、5ないし13員のヘテロアリール基であり、このとき、好適な基の具体例としては、チエニル基、ピラゾリル基、オキサゾリル基、1,3,4ーチアジアゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、インドリル基、キノリル基、カルバゾリル基、チアゾリル基、及びピラジニル基が挙げられる。

Eの定義における「置換基を有していてもよいヘテロアリール基」の「ヘテロ

アリール基」としては、更に好適には、5員のヘテロアリール基であり、特に更に好適には、チエニル基、ピラゾリル基、オキサゾリル基、1,3,4ーチアジアゾリル基、及びチアゾリル基であり、最も好適には、チアゾリル基である。上記Eの定義における「置換基を有していてもよいへテロアリール基」の「置換基」としては、上記「置換基を有していてもよい」の定義における「置換基」と同様の基が挙げられる。該置換基のヘテロアリール基上での置換位置は特に限定されず、該置換基が2個以上存在する場合、それらは同一であっても異なっていてもよい。

上記Eの定義における「置換基を有していてもよいへテロアリール基」が「置換基を有していてもよいチアゾリル基」である場合、好適には、「置換基を有していてもよいチアゾールー2ーイル基」であり、更に好適には、「モノ置換チアゾールー2ーイル基」、及び「ジ置換チアゾールー2ーイル基」であり、特に更に好適には、「ジ置換チアゾールー2ーイル基」であり、最も好適には、「4,5ージ置換チアゾールー2ーイル基」である。

上記Eの定義における「置換基を有していてもよいへテロアリール基」が「4,5-ジ置換チアゾールー2-イル基」である場合、好適には、下記「置換基群 $\delta$ -8e」から選択される基であり、最も好適には、4-[(1,1-ジメチル) エチル] -5-[(2,2-ジメチル) プロピオニル] チアゾールー2-イル基である。

ールー2-イル基、4-イソプロピルー5-フェニルチアゾールー2-イル基、 4ーブチルー5ーフェニルチアゾールー2ーイル基、4ー[(1,1ージメチル) エチル] -5- [(2, 2-ジメチル) プロピオニル] チアゾール-2-イル基、 4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-(エトキシカルボニル) チアゾールー 2-イル基、4-[(1,1-ジメチル)エチル]-5-ピペリジノチアゾールー 2-イル基、4-[(1,1-ジメチル)エチル]-5-モルホリノチアゾールー 2-イル基、4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-(4-メチルピペラジン -1-イル) チアゾール-2-イル基、4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5 - (4-フェニルピペラジン-1-イル)チアゾールー2-イル基、5-カルボ キシメチルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、4,5ージフェニルチアゾ ールー2ーイル基、4ーベンジルー5ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ー フェニルー4ー (トリフルオロメチル) チアゾールー2ーイル基、5ーアセチル・ - 4 - フェニルチアゾールー 2 - イル基、 5 - ベンゾイルー 4 - フェニルチアゾ ールー2ーイル基、5ーエトキシカルボニルー4ーフェニルチアゾールー2ーイ ル基、5-エトキシカルボニル-4- (ペンタフルオロフェニル) チアゾールー 2-イル基、5-メチルカルバモイル-4-フェニルチアゾール-2-イル基、 5-エチルカルバモイルー4-フェニルチアゾールー2-イル基、5-イソプロ ピルカルバモイルー4-フェニルチアゾールー2-イル基、5-(2-フェニル エチル) カルバモイルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ーエトキシカ ルボニルー4-(トリフルオロメチル)チアゾールー2-イル基、5-カルボキ シー4-[(1, 1-ジメチル) エチル] チアゾールー2-イル基、5-(エトキ シカルボニル) メチルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ーカルボキシ - 4 - フェニルチアゾールー 2 - イル基、 5 - プロピルカルバモイルー 4 - フェ ニルチアゾールー2ーイル基

上記Eの定義における「置換基を有していてもよいへテロアリール基」が「モノ置換チアゾール-2ーイル基」である場合、好適な基の具体例としては、下記「置換基群  $\delta-9$ e」に示す基が挙げられる。

[置換基群 δ - 9 e] 4 - [(1, 1 - ジメチル) エチル] チアゾールー2ーイル 基、4 - フェニルチアゾールー2ーイル基、4 - [3, 5 - ビス (トリフルオロメチル) フェニル] チアゾールー2ーイル基、4 - (2, 4 - ジクロロフェニル) チアゾールー2ーイル基、4 - (3, 4 - ジクロロフェニル) チアゾールー2ーイル基、4 - (トリフルオロメチル) フェニル] チアゾールー2ーイル基、4 - [4 - (トリフルオロフェニル) チアゾールー2ーイル基、4 - (4 - メトキシフェニル) チアゾールー2ーイル基、4 - [3 - (トリフルオロメチル) フェニル] チアゾールー2ーイル基、4 - [3 - (トリフルオロメチル) フェニル] チアゾールー2ーイル基、4 - (ペンタフルオロフェニル) チアゾールー2ーイル基

上記一般式(I)で表される化合物は塩を形成することができる。薬理学的に許容される塩としては、酸性基が存在する場合には、例えば、リチウム塩、ナトリウム塩、カリウム塩、マグネシウム塩、カルシウム塩等の金属塩、又はアンモニウム塩、メチルアンモニウム塩、ジメチルアンモニウム塩、トリメチルアンモニウム塩、ジシクロヘキシルアンモニウム塩等のアンモニウム塩をあげることができ、塩基性基が存在する場合には、例えば、塩酸塩、臭酸塩、硫酸塩、硝酸塩、リン酸塩等の鉱酸塩、あるいはメタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、パラトルエンスルホン酸塩、酢酸塩、プロピオン酸塩、酒石酸塩、フマール酸塩、マレイン酸塩、リンゴ酸塩、シュウ酸塩、コハク酸塩、クエン酸塩、安息香酸塩、マンデル酸塩、ケイ皮酸塩、乳酸塩等の有機酸塩をあげることができる。グリシンなどのアミノ酸と塩を形成する場合もある。本発明の医薬の有効成分としては、薬学的に許容される塩も好適に用いることができる。

上記一般式(I)で表される化合物又はその塩は、水和物又は溶媒和物として存在する場合もある。本発明の医薬の有効成分としては、上記のいずれの物質を用いてもよい。さらに一般式(I)で表される化合物は1以上の不斉炭素を有する場合があり、光学活性体やジアステレオマーなどの立体異性体として存在する場合がある。本発明の医薬の有効成分としては、純粋な形態の立体異性体、光学対掌体又はジアステレオマーの任意の混合物、ラセミ体などを用いてもよい。

また、一般式(I)で表される化合物が例えば2-ヒドロキシピリジン構造を有する場合、その互変異性体(tautomer)である2-ピリドン構造として存在する場合がある。本発明の医薬の有効成分としては、純粋な形態の互変異性体又はそれらの混合物を用いてもよい。また、一般式(I)で表される化合物がオレフィン性の二重結合を有する場合には、その配置は2配置又はE配置のいずれでもよく、本発明の医薬の有効成分としてはいずれかの配置の幾何異性体又はそれらの混合物を用いてもよい。

本発明の医薬の有効成分として一般式(I)に包含される化合物を以下に例示するが、本発明の医薬の有効成分は下記の化合物に限定されることはない。 なお、下記表において用いられる略語の意味は下記の通りである。

Me:メチル基、Et:エチル基。

PCT/JP2004/010558

化合物番号	A . o .	Х	Е
	Z		
1	OH Br	O N H	CF <sub>3</sub>
2	OH Br	O H H	
-	OH Br	O H H	O N O
4	OH MeO OH		OMe
5	OH CI	OH OH	CI
6	OH MeO		MeO

		<del></del>	
7	OH Me		
· 8	Me. OOO		
9	OH	~~	CI
10	OH Br	O O N H	CI
11	OH	HNO	CF <sub>3</sub>
- 12	OH	DE NO	<u>c</u>
1 3	OH	H N S O'O	CI
1 4	OH Br	N H	CI
1 5	OH Br	O N N	ОН

16.	OH	O N Me	CF <sub>3</sub>
1 7	OH Br	O N	CF <sub>3</sub>

化合物番号	A O	E
1 8	ОН	CI
19	OH .	CI
- 20	OH	OMe
2 1	OH	CF <sub>3</sub>
2 2	OH	SO <sub>2</sub> F

2 3	OH	50 F
		SO <sub>2</sub> F
	CI	
24 -	OH N CI	CF <sub>3</sub>
2 5	OH N CI	CF <sub>3</sub>
26	OH Z = CI	Me Me Me Me Me
- 27	OH N	CF <sub>3</sub>
. 28	OH HN CI	CF <sub>3</sub>
2 9	OH N N	CF <sub>3</sub>

3 0	HNOH	CI

化合物番号	A. O	E
3 1	OH	
3 2	OH CI	
3 3	OH	OMe
3 4	Me O CI	OMe

化合物番号	A o	E
3 5	OH CI	EtO <sub>2</sub> C
3 6	OH Br	N-NH
3 7	OH Br	Et N O Et
3 8	OH Br	N I O
3 9	OH Br	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
4 0	OH	N-N II CF <sub>3</sub>

4 1	OH Br	N-N S CF <sub>3</sub>
4 2	OH	CI
4 3	OH CI	OMe N CI
4 4	Me O CI	H N
4 5	Me O	HN—CO <sub>2</sub> Et
4 6	OH CI	, N
4 7	OH	Et

化合物番号	A O	E
4 8	OH	CF <sub>3</sub>
4 9	OH F	CF <sub>3</sub>
5.0	OH	CF <sub>3</sub>
5 1	OH Br	CF <sub>3</sub>
5 2	OH	CF <sub>3</sub>
5 3	OH NO <sub>2</sub>	CF <sub>3</sub>

5 4	OH	CF <sub>3</sub>
5 5	OH Me	CF <sub>3</sub>
5 6	OH Me Me	CF <sub>3</sub>
5 7	НО	CF <sub>3</sub> CF <sub>3</sub>
5 8	MeO N Me	CF <sub>3</sub>
5 9	OH O, N Me	CF <sub>3</sub>
6 0	OH CN CN	CF <sub>3</sub>

		·
61	OH CN CO₂H	CF <sub>3</sub> CF <sub>3</sub>
6 2	OH CN CO <sub>2</sub> Me	CF <sub>3</sub>
6 3	OH	CF <sub>3</sub>
6 4	OH H	CF <sub>3</sub>
6 5	OH OH	CF <sub>3</sub> CF <sub>3</sub>

6 6	OH SiMe <sub>3</sub>	CF <sub>3</sub>
6 7	OH -	CF <sub>3</sub>
6 8	OH	CF <sub>3</sub> CF <sub>3</sub>
6 9	OH CF <sub>3</sub>	CF <sub>3</sub>
7 0	OH CF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	CF <sub>3</sub>
7 1	OH N	CF <sub>3</sub>

7 2	OH S	CF <sub>3</sub>
7 3	OH	CF <sub>3</sub>
7 4	OH N S — Me	CF <sub>3</sub>
7 5	OH N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	CF <sub>3</sub>
7 6	OH OH	CF <sub>3</sub>
7 7	OH OMe	CF <sub>3</sub>

7 8	OH O Me	CF <sub>3</sub>
7 9	OH Me Me	CF <sub>3</sub>
8 0	OH CO₂H	CF <sub>3</sub>
8 1	OH ↓ CO₂Me	CF <sub>3</sub>
8 2	OH CF3	CF <sub>3</sub>
8 3	OH NMe <sub>2</sub>	CF <sub>3</sub>
8 4	OH OH	CF <sub>3</sub>

8 5	OH OH	CF <sub>3</sub>
8 6	OH O=S=O NMe <sub>2</sub>	CF <sub>3</sub>
8 7	OH O=S=O N	CF <sub>3</sub>
8 8	OH NH <sub>2</sub>	CF <sub>3</sub>
8 9	OH NMe <sub>2</sub>	CF <sub>3</sub>
9 0	OH HN O	CF <sub>3</sub>
9 1	OH HN N O	CF <sub>3</sub>

9 2	OH H HN S	CF <sub>3</sub>
93	OH N N NO <sub>2</sub>	CF <sub>3</sub> CF <sub>3</sub>
9 4	OH N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	CF <sub>3</sub>
9 5	Me O	CF <sub>3</sub>
9 6	Me O CI	CF <sub>3</sub>

9 7 ·	OH ON Ne N CI	CF <sub>3</sub>
9 8	CI	CF <sub>3</sub>
9 9	OH CI	CF <sub>3</sub> CF <sub>3</sub>
100	OH CI	CF <sub>3</sub>
101	OH Br	CF <sub>3</sub>
- 102	OH   Ne	CF <sub>3</sub>
103	CI	CF <sub>3</sub>

•		
化合物番号	A . 0	E .
104	OH CI	F <sub>3</sub> C
105	OH	F <sub>3</sub> C CI
106	OH Br	CF <sub>3</sub>
107	OH	CF <sub>3</sub>
108	OH	CF <sub>3</sub> F
109	OH Br	CF <sub>3</sub>

110	OH CI	CF <sub>3</sub>
111	OH Br	CF <sub>3</sub>
112	OH CI	CF <sub>3</sub>
1 1 3	OH	CF <sub>3</sub>
114	OH Br	CF <sub>3</sub>
- 115	OH	CF <sub>3</sub> NO <sub>2</sub>
1 1 6	OH	CF <sub>3</sub>
117	OH Br	CF <sub>3</sub> CN
118	OH CI	Me CF <sub>3</sub>

119	OH CI	CF <sub>3</sub> Me
1 2 0	OH	CF <sub>3</sub>
1 2 1	OH CI	CF <sub>3</sub> OMe
1 2 2	OH Br	CF <sub>3</sub>
123	OH Br	CF <sub>3</sub>
- 124	OH CI	CF <sub>3</sub>
1 2 5	OH CI	CF <sub>3</sub>
1 2 6	OH Br	CF <sub>3</sub>

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
127	OH Br	CF <sub>3</sub>
1 2 8	OH CI	CF <sub>3</sub>
1 2 9	OH Br	CI CF <sub>3</sub>
130	O	CF <sub>3</sub>
1 3 1	OH NO <sub>2</sub>	CF <sub>3</sub>
132	OH Me	CF <sub>3</sub>
1 3 3	OH OMe	CF <sub>3</sub>
134	OH Me	CF <sub>3</sub>

135	OH Me	CF <sub>3</sub> Me
136	OH Me	CF <sub>3</sub>
137	OH Me	CF <sub>3</sub> OMe
138	OH Me	CF <sub>3</sub>

化合物番号	A o	E
1 3 9	OH Br	
1 4 0	OH Br	CI
141	OH Br	CI
1 4 2	OH CI	G
1 4 3	OH Br	CI
144.	OH Br	F

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
1 4 5	OH	CI
1 4 6 .·	OH F	CI
147	OH CI	CI
148	OH Br	CI
149	OH	CI
- 150	OH Br Br	CI
151	CI	CI
1 5 2	OH NO <sub>2</sub>	CI
153	OH Me	CI

154	OH OMe	CI
155	OH Br	CI
156	OH Br	CI
157	OH	F F F
158	OH Br	NO <sub>2</sub>
- 159	OH CI	Me Me Me Me Me Me
1 6 0	OH CI	Me Me OMe
161	OH Br	Me Me

162	OH. CI	Me Me Me Me Me
163	OH Br	Me Me Me Me
164	OH CI	Me Me
165	<u>0</u>	
- 166	OH CI	OMe
167	OH Br	OMe OMe
168	OH Br	ОМе

169	OH CI	Me
170	OH Br	CO <sub>2</sub> Me
171	OH	H H N N CI CI
172		CI
173	OH Me	Me Me Me Me Me Me Me
174	0	Me Me Me Me
175	OH NO <sub>2</sub>	Me Me Me Me Me

176	OH ————————————————————————————————————	Me Me Me Me Me
177	OH OMe	Me Me Me Me Me
178	0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	Me Me OMe
179	OH Me	Me Me OMe

化合物番号	A O	E .
180	OH Br .	N S
181	OH Br	Me Me Me S Br
182	OH Br	N CF <sub>3</sub>
183	OH	N Me Me Me S CN
184	OH Br	Me Me Me S CN
185	OH Br	s Me

186	OH Br	Me N Me Me
187	OH Br	N Me S Me
188	OH Br	N Me
189	OH Br	N Me
. 190	OH Br	N Me CF <sub>3</sub>
- 191	OH Br	Me Me Me S Et
192	OH Br	s Et
193	OH Br	Me N Me

	•	
194	OH Br	N Me
195	OH CI	Me Me Me O Me Me Me
196	OH Br	Me Me Me Me Me Me Me Me
197	OH Br	Me Me Me CO <sub>2</sub> Et
198	OH Br	Me Me Me
199	OH Br	Me Me Me
200	OH Br	Me Me Me S N N Me

201	OH Br	Me Me Me
202	OH Br	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
203	OH Br	N CO <sub>2</sub> H
204	OH Br	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
- 205	OH Br	N S
206	OH Br	S CF <sub>3</sub>
207	OH Br	N Me

208	OH Br	N S O
209	OH Br	N CO <sub>2</sub> Et
210	OH	N CO <sub>2</sub> Et
211	OH Br	F F S CO <sub>2</sub> Et
212	OH Br	N H N Me
2 1 3	OH Br	N H N Et
214	OH Br	N H H Me O Me

<u> </u>		
2 1 5	OH Br	S H N
. 2,16	OH Br	N CF <sub>3</sub> CO <sub>2</sub> Et
217	0	Me Me Me S O Me Me Me
2 1 8	OH	N CO <sub>2</sub> Et
219	OH F	N CO <sub>2</sub> Et
2 2 0	OH F	N S CO <sub>2</sub> Et

2 2 1	OH	N.
		~ S CO₂Et
	· CF <sub>3</sub>	
222	OH N	N CO <sub>2</sub> Et
2 2 3	OH	N CO <sub>2</sub> Et

化合物番号	A O	Х	E
3 0 1	OH CI	~	
302	OH	O L L Z L	CF <sub>3</sub>
3 0 3	OH C	HZ O= ZH ZH	CF <sub>3</sub>
3 0 4	OH	HZ N	CF <sub>3</sub>
3 0 5	OH CI	Me Me H N H	CF <sub>3</sub>
3 0 6	OH CI	N, N O	CF <sub>3</sub>

307	OH .	, H	CF <sub>3</sub>
3 0 8	OH	N-	CF <sub>3</sub>
3 0 9	OH	O N N N	CF <sub>3</sub>
3 1 0	OH CO		CF <sub>3</sub>
3 1 1	OH CI	O N H	
- 312	OH	N H	CF <sub>3</sub>
3 1 3	OH CI	O Me	CF <sub>3</sub>
314	OH	H N H O	CF <sub>3</sub>
315	OH	O H	CF <sub>3</sub>

WO 2005/007151

PCT/JP2004/010558

3 1 6	Ω T		CF <sub>3</sub>
317	OH	O H N H	CF <sub>3</sub>
3 1 8	OH CI	S NH N O	CF <sub>3</sub>
3 1 9	OH CI	0 × × 0	CF <sub>3</sub>
3 2 0	OH O		CF <sub>3</sub>
3 2 1	OH	M.N.	CF <sub>3</sub>

		<u>'</u>
化合物番号	A o	E 
3 2 2	ОН	CF <sub>3</sub>
3 2 3	Me OH	CF <sub>3</sub>
3 2 4	OH HO Br	CF <sub>3</sub>
3 2 5	но	CF <sub>3</sub>
3 2 6	CI OH	CF <sub>3</sub>

3 2 7	НО	CF <sub>3</sub>
3 2 8	OH Me	CF <sub>3</sub>
3 2 9	MeO	CF <sub>3</sub>
3 3 0	OH Me Me Me Me	CF <sub>3</sub>
331	CI CI	CF <sub>3</sub>
3 3 2	Me OH Me Me Me Me	CF <sub>3</sub>
3 3 3	OH F	CF <sub>3</sub>
3 3 4	CI	CF <sub>3</sub>

3 3 5	MeO OH	CF <sub>3</sub>
3 3 6	OH OMe	CF <sub>3</sub>
. 3 3 7	OH NHSO₂Me	CF <sub>3</sub>
3 3 8	OH HN S	CF <sub>3</sub>
3 3 9	OH HN Me	CF <sub>3</sub>
3 4 0	OH SO <sub>2</sub> NH <sub>2</sub>	CF <sub>3</sub>
3 4 1	OH	CF <sub>3</sub>
3 4 2	OH	CF <sub>3</sub>

	<del></del>	<del></del>
3 4 3	OH. Br	CF <sub>3</sub>
344	OH HN	CF <sub>3</sub>
3 4 5	OH HN CI	CF <sub>3</sub>
3 4 6	OH CI	CF <sub>3</sub>
3 4 7	OH CI	CF <sub>3</sub> OMe
3 4 8	OH CI	CF <sub>3</sub>
3 4 9	OH CI	CF <sub>3</sub>
3 5 0	OH	CF <sub>3</sub> CO <sub>2</sub> Me

351	CI	CF <sub>3</sub>
3 5 2	CI	CF <sub>3</sub>
353	OH	CF <sub>3</sub>
3 5 4	OH GI	G-C-G-G-G-G-G-G-G-G-G-G-G-G-G-G-G-G-G-G
3 5 5	OH CI	CF <sub>3</sub> OCH₂CF <sub>3</sub>
356	OH .	CF <sub>3</sub>

357	OH CI	CF <sub>3</sub> O Me  CI  Me
3 5 8	OH CO	CF <sub>3</sub>
359	0H → C7	CF <sub>3</sub>
3 6 0	Ð → G	CF <sub>3</sub>
3 6 1	OH Br	CO <sub>2</sub> H
362	OH	Me Me
3 6 3	OH	OEt OEt

3 6 4	ОН	Me
	CI	Me
365	OH CI	CI
366	OH GI	SO <sub>2</sub> NEt <sub>2</sub>
367	OH CI	NO <sub>2</sub>
368		OMe OMe
369	OH CI	OMe OMe
3 7 0	OH	HN Me
371	OH	OMe Me

	_ · · ·	
3 7 2	OH	O Me
373	OH	Me Me Me Me
3 7 4	OH CI	CONH₂ OMe
3 7 5	OH	Me Me
3 7 6	OH	SO <sub>2</sub> Me
3 7 7	OH	Me Me Me Me Me Me
3 7 8	OH	OMe N

379	OH C	CI O=S——Me
380	OH	O=S
381	OH CI	SO₂Me F
3 8 2	OH CI	OMe
- 383	OH CI	Me
384	OH CI	Me Me OMe
3 8 5	OH CI	O N NO <sub>2</sub>

386	CI	F N N N N N N N N N N N N N N N N N N N
387	OH CI	NO <sub>2</sub>
388	OH CI	Me Me Me
389	OH CI	Me OMe
390	OH	F
3 9 1	OH CI	F
3 9 2	OH Br	Me Me Me CO <sub>2</sub> H
393	OH Br	N CO <sub>2</sub> Et

3 9 4	OH Br	N CO <sub>2</sub> H
3 9 5	OH CI	CF <sub>3</sub> CF <sub>3</sub>
3 9 6	OH CI	N
397	OH	N Br
398	OH CI	
- 399	OH Br	N Br
400	OH Br	N H N Me
4 0 1	OH CI	CF <sub>3</sub> CF <sub>3</sub>
. 402	OH CI	CI CF3

. 403	OH	Me Me CF <sub>3</sub>
404	OH CI	CF <sub>3</sub>
405	OH CI	CF <sub>3</sub>
406	OH CI	CI CF <sub>3</sub>
407	OH CI	CN CF <sub>3</sub>
- 408	OH CI	CF <sub>3</sub>
4.0 9	OH CI	CF <sub>3</sub>
410	OH .	CF <sub>3</sub>
411	OH CI	CF <sub>3</sub>

412	OH CI	O Me Me CF <sub>3</sub>
413	OH CI	OMe OMe
414	OH CI	CF <sub>3</sub> F
415	OH CI	CF <sub>3</sub>
416	D T	CF <sub>3</sub> CI O=S O=CI
- 417	OH	CI CF <sub>3</sub> NO <sub>2</sub>
418	OH CI	CF <sub>3</sub>
4 1 9	OH CI	F <sub>3</sub> C H N O OH

420	ОН	F CF <sub>3</sub>
421	OH CI	N Me
422	OH CI	CONH₂
423	OH CI	СОИНМЕ
424	OH C	Me Me Me
- 425	OH CI	Me
426	OH CI	Me Me
427	OH CI	Me Me
4 2 8	OH	Me Me

<b>429</b>	OH CI	OCF3
430	OH CI	
431	OH CI	OCF <sub>3</sub>
432	OH CI	CI
4 3 4	OH C	Me Me Me
434	OH CI	Me :
435	OH CI	
436	OH CI	Me Me

437	OH CI	Me O Me
438	D — O	C
439	OH	O Me Me
440	OH CI	OCF <sub>3</sub>
441	OH CI	Me
442	OH CI	Me
4 4 3	OH	
444	OH CI	
445	CI	OMe OMe CN

446	OH CI	C C
447	OH CI	Me O CI
448	OH CI	CN
449	OH OH	OCF <sub>3</sub>
450	OH CI	CN
451	OH CI	CI
4 5 2	OH CI	·
453	OH CI	Me Me Me

454	OH CI	Me Me Me OH
455	OH CI	Me
456 .	OH	Me
457	OH CI	CN
4 5 8	OH CI	Me CN
- 459	OH	
460	OH CI	O F F
461	OH CI	O F F F
462	OH	SCF <sub>3</sub>

463	OH OCF <sub>3</sub>	
464	OH CI	O F F
465	OH CI	
466	OH	OCF <sub>3</sub>
467	OH CI	F
- 468	OH	
469	OH CI	Br F
470	OH	SO <sub>2</sub> Me

471	OH CI	Me O OH O OH
472	OH	
473	OH CI	CI
474	OH CI	Br
475	OH	O Me
476	OH CI	F <sub>3</sub> C CF <sub>3</sub> H CI
477	OH CI	CI
478	OH CI	Me Me

479	OH CI	CN
480	OH OH	, CN
481	OH .	OMe
482	OH CI	CO <sub>2</sub> Et
483	OHCI	SCF <sub>3</sub>
^ 484	OH CI	SCF <sub>3</sub>
485	OH CI	SO <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
486	OH CI	F F
487	OH CI	Н

		<u> </u>
. 488	OH CI	Me
489	OH	OMe
490	OH	
491	OH OH	ОМе
4 9, 2	OH CI	H N Me
493	OH CI	SO <sub>2</sub> NH₂
494	OH CI	CI CF <sub>3</sub> CF <sub>3</sub>
495	OH CI	NO <sub>2</sub>
496	OH	F

497	OH CI	O F F
498	OH CI	OH CF <sub>3</sub> CF <sub>3</sub>
499	OH CI	SMe
500	OH CI	SO₂Me
501	OH CI	Me
5 0 2	OH	o o" N H
503	OH CI	
504	OH · CI	H O Me

. 5 0 5	OH CI	N.C.	
506	OH CI	Me Me Me	
5 0 7	OH CI	O Me	
508	OH CI	Me Cl	
5 0 9	OH CI	SO <sub>2</sub> NH <sub>2</sub>	
- 510	OH	SO <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	
511	OH CI	OCF <sub>3</sub>	
5 1 2	OH CI	O Me O Me	
5 1 3	OH CI	CI	

514	OH	
5 1 5	OH CI	OEt F NO <sub>2</sub>
516	OH CI	Me OH
5 1 7	OH	Me
518	HO	F
519	OH NO <sub>2</sub>	F
5 2 0	OH	Me
5 2 1	Đ H	Me

	······································	
5 2 2	OH CF <sub>3</sub>	
5 2 3	OH CF <sub>3</sub>	
5 2 4	O - O	
5 2 5	OH O=S-NH	CF <sub>3</sub>
·	F <sub>3</sub> C	·
526	OH	CF <sub>3</sub>
5 2 7	OH OH	CF <sub>3</sub>
5 2 8	OH	CF <sub>3</sub>
5 2 9	OH CI	Me NH <sub>2</sub> NH <sub>2</sub>

530	OH	CN. OCF <sub>3</sub>
531	OH CO	CF <sub>3</sub>
5 3 2	OH	CF <sub>3</sub>
5 3 3	OH	CF <sub>3</sub>
5 3 4	OH CI	N CI
5 3 5	Me OH	CF <sub>3</sub>
5 3 6	Me OH Me Br	CF <sub>3</sub>
5 3 7	OH Me Br	CF <sub>3</sub>

538	CI	
539	OH CI	CF <sub>3</sub> N N N Me Me
540	OH OH	CF <sub>3</sub>
5 4 1	0 	N CI
- 542	OH	CF <sub>3</sub>
5 4 3	OH CI	CF <sub>3</sub>
5 4 4	OH CI	CF <sub>3</sub> .

5 <b>4</b> 5	OH	CF <sub>3</sub>
5 4 6	OH .	N. F
547	CI	CF <sub>3</sub>
548	OH CI	CF <sub>3</sub>
5 4 9	OH	OMe
5 5 0	OH	CF <sub>3</sub>
5 5 1	OH CI	F F F
5 5 2	OH Br Br	CF <sub>3</sub>

化合物番号	A o	х	E
5 5 3	НО	0 × × 0 × 0	CF <sub>3</sub>
554	OH	N	Me Me
- 555	OH CI	N H	Me Me

一般式(I)で示される化合物は紫外線照射に起因するメラノサイトの形質変化及び増殖を抑制する作用を有しており、メラノサイトの形質変化及び増殖に起因する皮膚への色素沈着、及び/又は皮膚癌発生の予防及び/又は治療のための医薬の有効成分として有用である。より具体的には、本発明の医薬は、日焼け時の色素沈着、アトピー性皮膚炎等の皮膚の炎症に伴なうメラノサイトの形質変化及び増殖による色素沈着、増殖性刺激に起因するメラノサイトの形質変化及び増殖による色素沈着、メラノサイト増殖性の疾患における色素沈着の予防及び/又は治療などに有用である。また、本発明の医薬は、紫外線照射に起因する皮膚癌発生の予防に有用である。

また、本発明の化合物は美白効果を有する有効成分として化粧料に配合することもできる。

さらに、本発明の化合物は細胞増殖性サイトカイン分泌抑制活性を示すことから、ケロイド、乾癬等の細胞細胞増殖性の皮膚疾患の予防及び/又は治療にも有用である。

NFー $\kappa$  Bの活性化を阻害することにより細胞増殖性サイトカインの分泌を抑制することができると考えられる。一方、「国際公開第02/49632号パンフレット」及び「国際公開第03/103654号パンフレット」には、本発明の医薬の有効成分である一般式(I)に包含される化合物がNFー $\kappa$  B活性化阻害作用を有することが開示されている。また、「国際公開第02/49632号パンフレット」では289~298ページに、「国際公開第03/103654号パンフレット」では254~265ページにNF- $\kappa$  B活性化阻害作用の測定結果が開示されている。従って、本発明の医薬の有効成分である一般式(I)に包含される一連の化合物は、上述した様々な薬理作用を示すことが期待される。

本発明の医薬の有効成分としては、一般式(I)で表される化合物及び薬理学的に許容されるそれらの塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質の1種又は2種以上を用いることができる。本発明の医薬としては上記の物質自体を用いてもよいが、好適には、本発明の医薬は有効成分

である上記の物質と1又は2以上の薬学的に許容される製剤用添加物とを含む医薬組成物の形態で提供される。上記医薬組成物において、製剤用添加物に対する有効成分の割合は、1重量%から90重量%程度である。

本発明の医薬は、例えば、顆粒剤、細粒剤、散剤、硬カプセル剤、軟カプセル剤、シロップ剤、乳剤、懸濁剤、又は液剤などの経口投与用の医薬組成物として投与してもよいし、静脈内投与、筋肉内投与、若しくは皮下投与用の注射剤、点滴剤、坐剤、経皮吸収剤、経粘膜吸収剤、点鼻剤、点耳剤、点眼剤、吸入剤、クリーム剤、軟膏剤、パップ剤などの非経口投与用の医薬組成物として投与することもできる。粉末の形態の医薬組成物として調製された製剤を用時に溶解して注射剤又は点滴剤として使用してもよい。特に、本発明の医薬はクリーム剤、軟膏剤、パップ剤などの外用剤として非経口的に局所に適用することが好ましい場合がある。

医薬用組成物の製造には、固体又は液体の製剤用添加物を用いることができる。製剤用添加物は有機又は無機のいずれであってもよい。すなわち、経口用固形製剤を製造する場合は、主薬に賦形剤、さらに必要に応じて結合剤、崩壊剤、滑沢剤、着色剤、矯味矯臭剤などを加えた後、常法により錠剤、被覆錠剤、顆粒剤、散剤、カプセル剤などの形態の製剤を調製することができる。用いられる賦形剤としては、例えば、乳糖、蔗糖、白糖、ブドウ糖、コーンスターチ、デンプン、タルク、ソルビット、結晶セルロース、デキストリン、カオリン、炭酸カルシウム、二酸化ケイ素などを挙げることができる。結合剤としては、例えば、ポリビニルアルコール、ポリビニルエーテル、エチルセルロース、メチルセルロース、アラビアゴム、トラガント、ゼラチン、シェラック、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、クエン酸カルシウム、デキストリン、ペクチンなどを挙げることができる。滑沢剤としては、例えば、ステアリン酸マグネシウム、タルク、ポリエチレングリコール、シリカ、硬化直物油などを挙げることができる。着色剤としては、通常医薬品に添加することが許可されているものであればいずれも使用することができる。矯味矯臭剤としては、ココア

末、ハッカ脳、芳香酸、ハッカ油、龍脳、桂皮末などを使用することができる。 これらの錠剤、顆粒剤には、糖衣、ゼラチン衣、その他必要により適宜コーティ ングを付することができる。また、必要に応じて、防腐剤、抗酸化剤等を添加す ることができる。

経口投与のための液体製剤、例えば、乳剤、シロップ剤、懸濁剤、液剤の製造には、一般的に用いられる不活性な希釈剤、例えば水又は植物油を用いることができる。この製剤には、不活性な希釈剤以外に、補助剤、例えば湿潤剤、懸濁補助剤、甘味剤、芳香剤、着色剤又は保存剤を配合することができる。液体製剤を調製した後、ゼラチンのような吸収されうる物質のカプセル中に充填してもよい。非経口投与用の製剤、例えば注射剤又は坐剤等の製造に用いられる溶剤又は懸濁剤としては、例えば、水、プロピレングリコール、ポリエチレングリコール、ベンジルアルコール、オレイン酸エチル、レシチンを挙げることができる。坐剤の製造に用いられる基剤としては、例えば、カカオ脂、乳化カカオ脂、ラウリン脂、ウィテップゾールを挙げることができる。製剤の調製方法は特に限定されず、当業界で汎用されている方法はいずれも利用可能である。

注射剤の形態にする場合には、担体として、例えば、水、エチルアルコール、マクロゴール、プロピレングリコール、クエン酸、酢酸、リン酸、乳酸、乳酸ナトリウム、硫酸及び水酸化ナトリウム等の希釈剤;クエン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム及びリン酸ナトリウム等のpH 調整剤及び緩衝剤;ピロ亜硫酸ナトリウム、エチレンジアミン四酢酸、チオグリコール酸及びチオ乳酸等の安定化剤等が使用できる。なお、この場合、等張性の溶液を調製するために十分な量の食塩、ブドウ糖、マンニトール又はグリセリンを製剤中に配合してもよく、通常の溶解補助剤、無痛化剤又は局所麻酔剤等を使用することもできる。

軟膏剤、例えば、ペースト、クリーム及びゲルの形態にする場合には、通常使用される基剤、安定剤、湿潤剤及び保存剤等を必要に応じて配合することができ、 常法により成分を混合して製剤化することができる。基剤としては、例えば、白色 ワセリン、ポリエチレン、パラフィン、グリセリン、セルロース誘導体、ポリエチ

レングリコール、シリコン及びベントナイト等を使用することができる。保存剤としては、パラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸エチル、パラオキシ安息香酸プロピル等を使用することができる。貼付剤の形態にする場合には、通常の支持体に上記軟膏、クリーム、ゲル又はペースト等を常法により塗布することができる。支持体としては、綿、スフ及び化学繊維からなる織布又は不織布;軟質塩化ビニル、ポリエチレン及びポリウレタン等のフィルム又は発泡体シートを好適に使用できる。

本発明の医薬の投与量は特に限定されないが、経口投与の場合には、成人一日あたり有効成分である上記物質の重量として通常 0.01~5,000mgである。この投与量を患者の年令、病態、症状に応じて適宜増減することが好ましい。前記一日量は一日に一回、又は適当な間隔をおいて一日に 2~3回に分けて投与してもよいし、数日おきに間歇投与してもよい。注射剤として用いる場合には、成人一日あたり有効成分である上記物質の重量として 0.001~100mg程度である。

一般式(I)で表される化合物及び薬理学的に許容されるそれらの塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質の1種又は2種以上を化粧料に配合することにより、美白作用を有する化粧品を提供することができる。本明細書において用いられる「美白」の用語は「美肌」の概念も包含しており、例えば、色素沈着を抑制し、肌のくすみ、日やけなどによる皮膚の黒化、シミ、ソバカスの防止および改善などを含めて、最も広義に解釈しなければならず、いかなる意味においても限定的に解釈してはならない。本発明の化粧料の形態は特に限定されないが、例えば、乳液、クリーム、化粧水、美容液、パック、洗浄料、メーキャップ化粧料、分散液、軟膏などの形態であってもよい。

本発明の化粧料には、必要に応じて本発明の効果を損なわない範囲で、通常、 化粧料、医薬部外品および外用医薬品等の製剤に使用される成分、すなわち、水(精 製水、常水、温泉水、深層水等)、アルコール類、油剤、界面活性剤、粉体、増粘 剤、紫外線防止剤、抗菌剤、着香料、pH調整剤、清涼剤、植物・動物・微生物

由来抽出物、血行促進剤、収斂剤、抗脂漏剤、美白剤、抗炎症剤、抗シワ剤、活性酸素消去剤、抗酸化剤、細胞賦活剤、保湿剤またはキレート剤等の1種又は2種以上を加えることができる。化粧料における一般式(I)で表される化合物及び薬理学的に許容されるそれらの塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質の配合量は、化粧料の形態や美白成分である上記の物質の種類などに応じて当業者が適宜選択可能であるが、例えば、0.0001重量%~10重量%程度である。

#### 実施例

以下、実施例により本発明をさらに具体的に説明するが、本発明の範囲は下記の実施例に限定されることはない。実施例中、化合物番号は、「国際公開第03/103647号パンフレット」に記載された化合物の番号と対応させてある。

試験例1:紫外線照射に起因するメラノサイト増殖抑制試験

メラノサイトを定法に従って培養し、紫外線照射下薬剤の存在又は非存在下でのメラノサイトの増殖を測定した。その結果、「国際公開第03/103647号パンフレット」に記載された化合物番号50番の化合物(N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]-5-クロロ-2-ヒドロキシベンズアミド)は1μg/mlの濃度でメラノサイトの形質変化および増殖をほぼ完全に抑制した。

#### 産業上の利用の可能性

本発明の医薬は皮膚への色素沈着及び/又は皮膚癌発生の予防及び/又は治療のための医薬として有用である。

#### 請求の範囲

# 1. 下記一般式 (I):

(式中、

Xは、主鎖の原子数が2ないし5である連結基(該連結基は置換基を有していてもよい)を表し、

Aは、水素原子又はアセチル基を表し、

Eは、置換基を有していてもよいアリール基又は置換基を有していてもよいヘテロアリール基を表し、

環 Z は、式 - O - A (式中、A は上記定義と同義である)及び式 - X - E (式中、 X 及びE は上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよいアレーン、又は式 - O - A (式中、A は上記定義と同義である)及び式 - X - E (式中、X 及びE は上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよいヘテロアレーンを表す)で表される化合物及び薬理学的に許容されるその塩、並びにそれらの水和物及びそれらの溶媒和物からなる群から選ばれる物質を有効成分として含む、皮膚への色素沈着及び/又は皮膚癌発生の予防及び/又は治療のための医薬。

2. Xが、下記連結基群  $\alpha$  より選択される基(該基は置換基を有していてもよい)であり、

Aが、水素原子又はアセチル基であり、

Eが、置換基を有していてもよい $C_6 \sim C_{10}$ のアリール基又は置換基を有していてもよい5ないし13員の $\infty$ テロアリール基であり、

環Zが、式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、

X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよい $C_6 \sim C_{10}$ のアレーン、又は式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよい 5 ないし 1 3 員の00 テロアレーンである請求の範囲第 1 項に記載の医薬。

### [連結基群 α] 下記式:

(式中、左側の結合手が環 Z に結合し右側の結合手が E に結合する)

### 3. Xが、下記式:

(式中、左側の結合手が環 Z に結合し右側の結合手が E に結合する)で表される 基 (該基は置換基を有していてもよい)であり、

Aが、水素原子又はアセチル基であり、

Eが、置換基を有していてもよい $C_6 \sim C_{10}$ のアリール基又は置換基を有していてもよい5ないし13員の $\sim$ テロアリール基であり、

環 Z が、式-O-A(式中、A は上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、 X 及びE は上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよい $C_6 \sim C_{10}$ のアレーン、又は式-O-A(式中、A は上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、X 及びE は上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよい 5 ないし 1 3 員の0 テロアレーンである請求の範囲第 1 項に記載の医薬。

4. Aが、水素原子又はアセチル基であり、

Eが、置換基を有していてもよいフェニル基、又は置換基を有していてもよいチー・アゾール-2-イル基であり、

環Zが、式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、 X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していて もよいベンゼン環、又は式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式 -X-E(式中、X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置 換基を有していてもよいナフタレン環である請求の範囲第3項に記載の医薬。

5. Aが、水素原子であり、

Eが、2,5-ジ置換フェニル基、3,5-ジ置換フェニル基、又は4,5-ジ 置換チアゾール-2-イル基であり、

環 Z が、式 - O - A (式中、A は上記定義と同義である)及び式 - X - E (式中、X 及び E は上記定義と同義である)で表される基の他に更に 1 ないし 3 個の置換 基を有するベンゼン環である請求の範囲第 3 項に記載の医薬。

6. Aが、水素原子であり、

Eが、2,5-ジ置換フェニル基(但し、該置換基の少なくとも1個はトリフルオロメチル基である)、3,5-ジ置換フェニル基(但し、該置換基の少なくとも1個はトリフルオロメチル基である)、又は4,5-ジ置換チアゾールー2ーイル基であり、

環Zが、式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、 X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に下記「置換基群 y-

1 z」から選択される基を1ないし3個有するベンゼン環である請求の範囲第3項に記載の医薬。

[置換基群 y - 1 z] ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、ヒドロキシ基、メト キシ基、メチル基、イソプロピル基、 tert‐ブチル基、1, 1, 3, 3-テ トラメチルブチル基、2-フェニルエテン-1-イル基、2,2-ジシアノエテ ンー1ーイル基、2-シアノー2-(メトキシカルボニル)エテシー1-イル基、 2-カルボキシー2-シアノエテンー1-イル基、エチニル基、フェニルエチニ ル基、(トリメチルシリル) エチニル基、トリフルオロメチル基、ペンタフルオロ エチル基、フェニル基、4ー(トリフルオロメチル)フェニル基、4ーフルオロ フェニル基、2、4ージフルオロフェニル基、2ーフェネチル基、1ーヒドロキ シエチル基、1 -- (メトキシイミノ) エチル基、1 -- [(ベンジルオキシ) イミノ] エチル基、2ーチエニル基〔チオフェンー2ーイル基〕、3ーチエニル基〔チオフ ェンー3ーイル基〕、1ーピロリル基 [ピロールー1ーイル基]、2ーメチルチア ゾールー4ーイル基、イミダゾ [1, 2ーa] ピリジンー2ーイル基、2ーピリ ジル基 [ピリジンー2ーイル基]、アセチル基、イソブチリル基、ピペリジノカル ボニル基、4 - ベンジルピペリジノカルボニル基、(ピロール-1-イル) スルホ ニル基、カルボキシ基、メトキシカルボニル基、N-[3,5-ビス(トリフル オロメチル)フェニル]カルバモイル基、N, N-ジメチルカルバモイル基、ス ルファモイル基、N- [3, 5-ビス (トリフルオロメチル) フェニル] スルフ ァモイル基、N、Nージメチルスルファモイル基、アミノ基、N、Nージメチル アミノ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基、メタンスルホニルアミノ基、 ベンゼンスルホニルアミノ基、3-フェニルウレイド基、(3-フェニル) チオウ レイド基、(4-ニトロフェニル)ジアゼニル基、{[4-(ピリジン-2-イル) スルファモイル]フェニル}ジアゼニル基

7. Aが、水素原子であり、

Eが、下記「置換基群  $\delta$  -3 e 」、「置換基群  $\delta$  -5 e 」及び「置換基群  $\delta$  -8 e 」から選択される基であり、

一般式(I)における環 Zを含む下記部分構造式(Iz-1):

が、下記式 (Iz-2):

(式中、 $R^z$ は、下記「置換基群 $\gamma-2z$ 」から選択される基を表す)である請求の範囲第3項に記載の医薬。

【置換基群 δ − 3 e ] 2 − クロロー 5 − (トリフルオロメチル) フェニル基、2,5 − ビス(トリフルオロメチル)フェニル基、2 − フルオロー 5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − スチル)フェニル基、2 − ニトロー 5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − スチルー 5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − スチルー 5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − スチルスルファニルー 5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − スチルスルファニルー 5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − (1 − ピロリジニル) − 5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − ブロモー 5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − ブロモー 5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − (2 − ナフチルオキシ) − 5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − (4 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − (2 − ステーカーイル] − 5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − (2 − ステーカーストキシ) − 5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − (2 − ストキシフェノキシ) − 5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − (4 − クロロー3,5 − ジメチルフェノキシ) − 5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − (4 − クロロー3,5 − ジメチルフェノキシ) − 5 − (トリフルオロメチル)フェニル基、2 − (4 − ステーカー) フェニル基、2 − (4 − ステーカー) フェニル国 ステーカー フェーカー フェーカー

ーメチルフェノキシ) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2- (4-クロロフェノキシ) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2- (4-シアノフェノキシ) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基、2- (4-メトキシフェノキシ) -5- (トリフルオロメチル) フェニル基

[置換基群  $\delta - 5$  e ] 3,  $5 - \forall$  ス (トリフルオロメチル) フェニル基、 $3 - \forall$  ルオロ- 5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、 $3 - \forall$  ロメチル) フェニル基、 $3 - \forall$  トキシー5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、 $3 - \forall$  トキシカルボニル- 5 - (トリフルオロメチル) フェニル基、 $3 - \forall$  ルボキシ- 5 - (トリフルオロメチル) フェニル基

「置換基群 $\delta - 8e$ ] 5 - ブロモ - 4 - [(1, 1 - ジメチル) エチル] チアゾールー2ーイル基、5ーブロモー4ー(トリフルオロメチル)チアゾールー2ーイ ル基、5-シアノ-4-[(1,1-ジメチル)エチル]チアゾール-2-イル基、 5-メチルチアゾールー2-イル基、4,5-ジメチルチアゾールー2-イル基、 5-メチル-4-フェニルチアゾール-2-イル基、5-(4-フルオロフェニ ル) -4-メチルチアゾール-2-イル基、4-メチル-5-[3-(トリフル オロメチル)フェニル]チアゾールー2-イル基、4-[(1,1-ジメチル)エ チル】-5-エチルチアゾール-2-イル基、4-エチル-5-フェニルチアゾ ールー2-イル基、4-イソプロピルー5-フェニルチアゾールー2-イル基、 4-ブチル-5-フェニルチアゾール-2-イル基、4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5- [(2, 2-ジメチル) プロピオニル] チアゾール-2-イル基、 4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-(エトキシカルボニル) チアゾールー 2-イル基、4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-ピペリジノチアゾールー 2-イル基、4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-モルホリノチアゾールー 2-イル基、4-[(1, 1-ジメチル) エチル] -5-(4-メチルピペラジン -1-イル) チアゾールー2-イル基、4-[(1, 1-ジメチル) エチル]-5 - (4-フェニルピペラジン-1-イル)チアゾール-2-イル基、5-カルボ キシメチルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、4,5ージフェニルチアゾ

ールー2ーイル基、4ーベンジルー5ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ーフェニルー4ー(トリフルオロメチル)チアゾールー2ーイル基、5ーアセチルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ーベンゾイルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ーエトキシカルボニルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ーエトキシカルボニルー4ー(ペンタフルオロフェニル)チアゾールー2ーイル基、5ーエトキシカルがモイルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ーメチルカルバモイルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ーイソプロピルカルバモイルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ー(2ーフェニルエチル)カルバモイルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ーエトキシカルボニルー4ー(トリフルオロメチル)チアゾールー2ーイル基、5ーカルボキシー4ー [(1,1ージメチル)エチル〕チアゾールー2ーイル基、5ーカルボキシカルボニル)メチルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ーカルボキシカルボニル)メチルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ーカルボキシー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ーカルボキシー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基、5ープロピルカルバモイルー4ーフェニルチアゾールー2ーイル基

[置換基群γ-2 2] ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、メトキシ基、メチル基、イソプロピル基、tertーブチル基、1,1,3,3ーテトラメチルプチル基、2ーフェニルエテンー1ーイル基、2,2ージシアノエテンー1ーイル基、2ーシアノー2ー(メトキシカルボニル)エテンー1ーイル基、2ーカルボキシー2ーシアノエテンー1ーイル基、エチニル基、フェニルエチニル基、(トリメチルシリル)エチニル基、トリフルオロメチル基、ペンタフルオロエチル基、フェニル基、4ー(トリフルオロメチル)フェニル基、4ーフルオロフェニル基、2,4ージフルオロフェニル基、2ーフェネチル基、1ーヒドロキシエチル基、1ー(メトキシイミノ)エチル基、1ー[(ベンジルオキシ)イミノ]エチル基、2ーチエニル基、3ーチエニル基、1ーピロリル基、2ーメチルチアゾールー4ーイル基、イミダゾ [1,2ーa]ピリジンー2ーイル基、2ーピリジル基、アセチル基、イソブチリル基、ピペリジノカルボニル基、4ーベンジルピペリジノカルボニル基、(ピロールー1ーイル)スルホニル基、カルボキシ基、メトキシカルボ

ニル基、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]カルバモイル基、N,N-ジメチルカルバモイル基、スルファモイル基、N-[3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル]スルファモイル基、N,N-ジメチルスルファモイル基、アミノ基、N,N-ジメチルアミノ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基、メタンスルホニルアミノ基、ベンゼンスルホニルアミノ基、3-フェニルウレイド基、(3-フェニル)チオウレイド基、(4-ニトロフェニル)ジアゼニル基、{[4-(ピリジン-2-イル)スルファモイル]フェニル}ジアゼニル基

### 8. Aが、水素原子であり、

Eが、上記「置換基群  $\delta - 3$  e」、「置換基群  $\delta - 5$  e」及び「置換基群  $\delta - 8$  e」から選択される基であり、

一般式(I)における環 Z を含む下記部分構造式(I z-1):

が、下記式 (Iz-2):

(式中、R\*は、ハロゲン原子を表す)である請求の範囲第3項に記載の医薬。

9. Aが、水素原子であり、

Eが、2,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル基、3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル基、又は4-[(1,1-ジメチル)エチル]-5-[(2,2-ジメチル)プロピオニル]チアゾール-2-イル基であり、

一般式 (I) における環 Z を含む下記部分構造式 (I z-1):

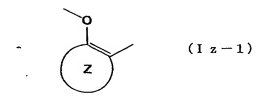
が、下記式 (Iz-2):

(式中、R<sup>2</sup>は、ハロゲン原子を表す)である請求の範囲第3項に記載の医薬。

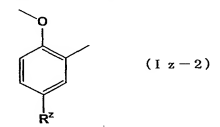
10. Aが、水素原子であり、

Eが、3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル基であり、

一般式(I)における環Zを含む下記部分構造式(Iz-1):



が、下記式 (Iz-2):



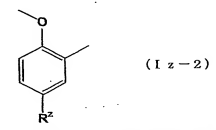
(式中、R<sup>2</sup>は、ハロゲン原子を表す)である請求の範囲第3項に記載の医薬。

11. Aが、水素原子であり、

Eが、置換基を有していてもよい $C_6 \sim C_{10}$ のアリール基又は置換基を有していてもよい5ないし13員の $\infty$ テロアリール基であり、

一般式 (I) における環 Z を含む下記部分構造式 (I z - 1):

が、下記式 (I z-2):



(式中、R<sup>2</sup>は、ハロゲン原子を表す)である請求の範囲第3項に記載の医薬。

12. Aが、水素原子であり、

一般式(I)における環Zを含む下記部分構造式(Iz-1):

が、下記式 (Iz-2):

(式中、R<sup>2</sup>は、ハロゲン原子を表す)である請求の範囲第3項に記載の医薬。

13. Aが、水素原子であり、

Eが、3,5-ビス(トリフルオロメチル)フェニル基であり、

環Zが、式-O-A (式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E (式中、

X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよい $C_6 \sim C_{10}$ のアレーン、又は式-O-A(式中、Aは上記定義と同義である)及び式-X-E(式中、X及びEは上記定義と同義である)で表される基の他に更に置換基を有していてもよい 5 ないし 1 3 員の0 テロアレーンである請求の範囲第 3 項に記載の医薬。

- 14. 一般式(I)で表される化合物が、「国際公開第03/103647号パンフレット」に記載された化合物番号1ないし555からなる群から選択される化合物である請求の範囲第2項に記載の医薬。
- 15. 一般式(I)で表される化合物が、「国際公開第03/103647号パンフレット」に記載された化合物番号18ないし223、及び322ないし555からなる群から選択される化合物である請求の範囲第3項に記載の医薬。
- 16. 紫外線照射に起因するメラノサイトの形質変化及び/又は増殖抑制作用 を有する請求の範囲第1項ないし第15項のいずれか1項に記載の医薬。

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/010558

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>7</sup> A61K31/167, A61P17/00, A61P35/00							
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
B. FIELDS SEA		ification membala					
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  Int.Cl? A61K31/00-31/167, A61P17/00, A61P35/00  Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched  Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)							
							REGISTE
C. DOCUMEN	ITS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where app	ropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
х	US 2003/0083386 Al (Yuan, J.) 01 May, 2003 (01.05.03), Claim 6; Fig. 3 (Family: none)	,	. 1-5				
Х .	WO 02/076926 A1 (SCHERING COR 03 October, 2002 (03.10.02), Claim 35; examples 34 to 37, & EP 1355875 A1		1-4				
х	WO 02/067919 A1 (SMITHKLINE E 06 September, 2002 (06.09.02) Full text & EP 1357909 A1	BEECHEM CORP.),	1-4				
× Further d	ocuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	.1				
Special categories of cited documents:     document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance     earlier application or patent but published on or after the international filling date		"T" later document published after the in date and not in conflict with the appli the principle or theory underlying the "X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be constep when the document is taken along	pplication but cited to understand the invention the claimed invention cannot be considered to involve an inventive				
special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means		"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art					
	published prior to the international filing date but later than a date claimed	"&" document member of the same paten					
Date of the actu 01 Sep	ual completion of the international search otember, 2004 (01.09.04)	Date of mailing of the international se 26 October, 2004	arch report (26.10.04)				
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer					
Facsimile No.		Telephone No.					

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT / TP2004 / 010558

•		PCT/JP20	04/010558
(Continuation).	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant	t passages	Relevant to claim No.
х .	JP 11-21225 A (Tanabe Seiyaku Co., Ltd.), 26 January, 1999 (26.01.99), Claim 1; compound No. I-IV (Family: none)		1-4
P,X	WO 03/103655 Al (Institute of Medicinal Molecular Design Inc.), 18 December, 2003 (18.12.03), Full text & AU 2003/242108 Al		1-16
P,X	WO 2004/006906 A2 (COMBINATORX, INC.), 22 January, 2004 (22.01.04), Claim 19; table 2; example 1 & AU 2003/249244 A1	•	1-4
Y	WO 02/49632 Al (Institute of Medicinal Molecular Design Inc.), 27 June, 2002 (27.06.02), Full text & EP 1352650 Al		1–16
Y	BERKING, C., et al., Basic Fibroblast Grow Factor and Ultraviolet B Transform Melanoc in Human Skin, Am.J.Pathol., 2001, 158(3), pp. 943-953; pages 943, right column, lines 4 to 32	cytes	1-16
Y	SINGH, R.K. et al., IL-8 expression in mal melanoma: implications in growth and metas Histol.Histopathol., 2000, 15, pages 843 tfull text	stasis,	1-16

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/010558

Observations on the clearness of claim, description and drawings or the adequate support of claim by description are made below.

Concerning claims 1-9 and 11-16

Claims 1-9 and 11-16 describe drugs containing as the active ingredient

compounds represented by the general formula (I) in claim 1.

However, the chemical structure common to the compounds represented by the general formula (I) is only a very small moiety of the whole of each compound, and the general formula (1) includes many compounds which are so unclear and so different in the structure as not to specify particular compounds. Additionally, the test in the description reveals only that one compound inhibits melanocyte proliferation, so that other compounds represented by the general formula (1) are not considered even in view of the description as exhibiting activity similar to that of the test compound.

Accordingly, it cannot be considered even in view of the disclosure of claim and description that the invention is so clearly and adequately supported as to be carried out by a person skilled in the art, except for the invention of claim 10 which is considered as relating to compounds having a chemical structure similar to that of the compound whose specific activity is ascertained in the description and the inventions corresponding

thereto.

In claims 14 and 15, the particular compounds serving as active ingredients are described in terms of document numbers. However, what compounds correspond to the particular ones cannot be known at all on the basis of the disclosure of the claim and the description. Thus, the inventions of claims 14 and 15 are not disclosed clearly and concisely. The same applies to claim 16 referring to claims 14 and 15.

Since the invention is inadequately disclosed, this international search report covers only the rational scope of invention concluded from the scope of invention disclosed in the description.

# 国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP2004/010558

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))					
Int. C1' A611	K31/167, A61P17/00, A61P35/00				
			•		
B. 調査を行	テった分野				
	るたが対 最小限資料(国際特許分類(IPC))		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
Int. C17 A61	K31/00-31/167, A61P17/00, A61P35/00				
	:				
最小限資料以外	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの	•			
<del>-</del>					
	用した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)			
REGISTRY (STA	i), Caplus (STN)				
, .					
C. 関連する 引用文献の	ると認められる文献 T		関連する		
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号		
X.	US 2003/0083386 A	A 1 (Yuan, J.)	1 - 5		
	2003.05.01,請求項6,F	ig. 3			
	(ファミリーなし)		,		
X	WO 02/076926 A1 (SC		1-4		
	2002.10.03,請求項35, & EP 1355875 A1	美施例34-37,40			
	& EF 1355675 A1	· .			
}		·			
区 C 欄の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。		
* 引用文献	のカニーブリー	の日の後に公表された文献			
	のカテコリー 連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表	された文献であって		
もの	もの 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論				
「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの 以後に公表されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで			当該文献のみで発明		
	主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	の新規性又は進歩性がないと考			
	くは他の特別な理由を確立するために引用する	「Y」特に関連のある文献であって、			
	理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献	上の文献との、当業者にとって よって進歩性がないと考えられ			
	願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー文献			
国際部末も今	71 & 0	国際調査報告の発送日			
国際調査を完	01.09.2004		2004		
			.2004		
国際調査機関の名称及びあて先   日本国際許庁(ISA/IP)		特許庁審査官(権限のある職員)   荒木 英則	4 C 3 4 3 7		
日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915		而小 <del>火</del> 則	<u> </u>		
	都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3450		

# 国際調査報告

		<del></del>
C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する請求の範囲の番号
X	WO 02/067919 A1 (SMITHKLINE BEECHAM CORPORATION) 2002.09.06,全文 & EP 1357909 A1	
X	JP 11-21225 A(田辺製薬株式会社) 1999.01.26,請求項1,化合物番号I-IV (ファミリーなし)	1-4.
P X	WO 03/103655 A1(株式会社医薬分子設計研究所) 2003.12.18,全文 & AU 2003/242108 A1	1-16
P X	WO 2004/006906 A 2 (COMBINATORX, INCORPORATED) 2004.01.22,請求項19, Table 2, 実施例1 & AU 2003/249244 A 1	1-4
Y	WO 02/49632 A1(株式会社医薬分子設計研究所) 2002.06.27,全文 & EP 1352650 A1	1-16
Y	BERKING, C., et al., Basic Fibroblast Growth Factor and Ultraviolet B Transform Melanocytes in Human Skin, Am. J. Pathol., 2001, 158(3), pp. 943-953 第943頁右欄第4-32行目	1-16
Y ·	SINGH, R.K., et al., IL-8 expression in malignant melanoma: implications in growth and metastasis, Histol. Histopathol., 2000, 15, pp. 843-849, 全文	1-16
		·

請求の範囲、明細書及び図面の明瞭性又は請求の範囲の明細書による十分な裏付についての意見を次に示す。

# 請求の範囲1-9及び11-16について

請求の範囲1-9, 11-16には、請求の範囲1の式(I)で表される化合物を有効成分として含有する医薬について記載されている。

しかし、式(I)で表わされる化合物に共通の化学構造は化合物全体のごく僅かにすぎず、具体的化合物を特定し得ないほどに不明確な、互いの構造が著しく異なる多数の化合物群がこれに包含されるところ、明細書の記載をみても、一の化合物におけるメラノサイト増殖抑制試験が確認されているのみであるから、かかる明細書の記載によっては、式(I)により表される他の化合物が一律に被試験化合物と同様の作用を有するものとは認められない。

したがって、かかる請求の範囲及び明細書の記載によっては、明細書で具体的な作用が確認されている化合物と同等の化学構造を有するものと認められる、請求の範囲10に係る発明及びこれに相当する部分以外の発明に関しては、当業者が当該発明を実施することができる程度に明確かつ十分な裏付けがなされたものとも認められない。

また、請求の範囲14及び15では具体的な有効成分となる化合物を文献番号により特定するよう記載されているが、本願請求の範囲及び明細書の記載に基づいてはいかなる化合物がこれに該当するのかが全く判断できないため、かかる記載によってはこれらの請求の範囲に係る 発明が明確かつ簡潔に記載されたものということはできず、これを引用する請求の範囲16についても同様である。

そして、本願はこのように発明が十分に開示されたものではないため、国際調査報告の作成にあたっては、明細書において開示された発明の範囲からみて合理的な範囲内を先行技術調査の対象とした。